(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表平6-501453

第3部門第2区分

(43)公表日 平成6年(1994)2月17日

(51) Int.Cl.* A61K 37/50 做別記号 庁内整理番号 ADY

FΙ

8314-4C

7/28

7252-4C

9/08

F 7329-4C

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 13 頁)

(21)出願番号 特願平3-511587 (86) (22)出願日 平成3年(1991)7月18日 (85) 翻訳文提出日 平成5年(1993)1月19日 (86)国際出願番号 PCT/BE91/00048 (87)国際公開番号 WO92/01466 (87)国際公開日 平成4年(1992)2月6日 (31) 優先権主張番号 9015910.4 (32)優先日 1990年7月19日 (33)優先権主張国 イギリス (GB)

(81)指定国 EP(AT. BE, CH. DE. DK. ES. FR. GB. GR. IT, LU, NL, S

E). JP. US

(71)出願人 ユニベルシテ リブル ドゥ ブリュッセ ベルギー国, B-1050 プリュッセル, ア

ペニュー フランクリン ルーズベルト、

(72)発明者 プルトワ ミシェル

ベルギー国、B-1180 ブリュッセル、ア ベニュー ドゥ ラ フロリド 23

(72)発明者 ポレン アレックス

ベルギー国、B-1701 イッテルベーク。

ガースペークストラート 65

(74)代理人 弁理士 稲木 次之 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ベルオキシダーゼの予防および治療への応用

(57)【要約】 (修正有)

エンヴェロープ・ウイルス感染症とくに単純疱疹ウイ ルスおよびヒトの免疫不全ウイルス感染症の予防および 治療用薬剤の製造のためのペルオキシダーゼの予防的お よび治療的応用。該薬剤は、薬学的に許容されるキャリ ヤ中にペルオキシダーゼ、基質、および過酸化物を含む。 **該薬剤のペルオキシダーゼは、ラクトペルオキシダーゼ** およびミエロベルオキシダーゼを含む。該薬剤は、それ を必要とする人のために、薬学的に許容されるキャリヤ とともに、局部、経口、および注射投与用に処方される。 This page Black (18210)

請求の範囲

- 1 エンヴェローブ・ウイルス修築室の予防または治療用環剤の製造のためのベルオキンダーゼの使用。
- 2. 特許技术の範囲第1項に記載の使用において、さらに、疎ペルオキンダーゼに特定の融票供与体的よび酸化作用のある高質がエンヴェローブ・ウイルス感染症の予防または拍探用薬剤の製造のためにしようされることを特徴とする使用。
- 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、該ペルオキシゲーゼがラクトペルオキシダーゼであることを特徴とする使用。
- 4. 特許請求の適別第1項に記載の使用において、該エンヴェローブ・ウイルスが単純程序ウイルスであることを特徴とする使用。
- 5. 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、該エンヴェローブ・ウイルスがヒトの免疫不全ウイルスであることを特徴とする使用。
- 6. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、該酸素供与体が過酸化水 素であることを特徴とする使用。
- 7. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、酸素供与体が基 質および胺基質に特定の酵素を含む酵素けいであり、それによって過酸化 水森が形成されることを特徴とする使用。
- 8. 特許請求の範囲第7項に記載の使用において、さらに、誤聴業系の基質 がグルコースであり、該酵素系の酵素がグルコース・オキシダーゼである ことを特徴とする使用。
- 9. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職辦供与体が 無確過酸化物であることを特徴とする使用。
- 10. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職罪供与体が有機過酸化物であることを特徴とする使用。
- 11. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職業供与体 が徴生物であることを特徴とする使用。
- 12. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該酸化作用の ある基質がチオンアネート塩であることを特徴とする使用。
- 13. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、咳嗽化作用の ある基質が塩化物、臭化物、ヨウ化物からなるグループから選ばれたハロ

符表平6-501453 (2)

ゲン化物であることを特徴とする使用。

- 14. 特許財政の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該ペルオキシダーゼが哺乳動物のペルオキシダーゼであることを特徴とする使用。
- 15. 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該ペルオキシ ダーゼがミエロベルオキンダーゼであることを特徴とする使用。
- 16. 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該ベルオキシ ダーゼが検袖のベルオキンダーゼであることを特徴とする使用。
- 17. 特許静水の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該基質がチオニシアネート塩であり、該ベルオキシダーゼが哺乳動物のベルオキシダーゼであることを特徴とする使用。
- 18. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職化作用の ある基質が進化物、臭化物、ヨウ化物からなるグループから選ばれたハロ ゲン化物であり、該ベルオキシダーゼが植物のベルオキンダーゼまたはミ エロベルオキシダーゼであることを特徴とする使用。
- 19. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職化作用の ある基質がテオシアネート返であり、該職業供与体がグルコース基質およ びグルコース・オキンダーゼを含む酵素系であり、該ペルオキンダーゼが ラクトベルオキンダーゼであることを特徴とする使用。
- 20. 特許請求の範囲第2項に記載の使用において、さらに、該職化作用の ある基質がテオシアネート返であり、該職責任与体がグルコース基質およ びグルコース・オキンダーゼを含む酵素系であり、該ペルオキンダーゼが ミエロベルオキンダーゼであることを特徴とする使用。
- 21. 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該案対が局部 用薬材であることを特徴とする使用。
- 2.2. 特許請求の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該漢類が口内 省みがき剤であることを特徴とする使用。
- 23. 物許請求の範囲第1項に記載の使用において、さらに、該選用が住射できる組成物であることを特徴とする使用。
- 24、 エンヴュローブ・ウイルスの予防または治療用護剤の関製のため方法 において、特許請求の範囲第1項または第2項の追戍物が素学的に許容されるキャリヤと組み合わされることを特徴とする方法。

25. エンヴェローブ・ウイルスの予防または治療のための方法において、 特許情求の範囲第1項または第2項に記載の要剤の治療または予防に有効 な量がそれを必要とする患者に投与されることを特徴とする方法。

- 26. 特許請求の範囲第25項に記載の方法において、さらに、禁エンヴェローブ・ウイルスが単純痕庫ウイルスであることを特徴とする方法。
- 27. 特許請求の範囲第25項に記載の方法において、さらに、該エンヴェローブ・ウイルスがヒトの免役不全ウイルスであることを特徴とする方法。
- 28. 特許請求の範囲第25項に記載の方法において、さらに、該業剤が局 郵用漢剤であることを特徴とする使用。
- 29. 特許請求の範囲第25項に記載の方法において、さらに、数案剤が口 内強みがき刻であることを特徴とする使用。
- 30. 神許請求の範囲第25項に記載の方法において、さらに、該選剤が注 射できる組成物であることを特徴とする使用。

明細書

ベルオキシダーゼの子防および治療への応用 発明の分野

本現明は、ベルオキシダーゼの予防および治療への応用とウイルス性伝染病の 予防法および治療法ならびに特にベルオキシダーゼ異利の予防および治療への応 用と単純癌等ウイルスやとト免疫不全症ウイルスなどのエンヴェローブ・ウイル スの伝染病の予防と治療にこの種属剤を利用するための方法に関する。

発明の背景

エンヴェローブ・ウイルスとくに単純電療ウイルス (HSV) やヒト免疫不全 佐ウイルス (HIV) がもつ縁敗への潜在的な事性を予防し抑制するために有効 な予防および拍乗用裏剤の開発は、まだ不確かで問題が多い。

単純適多ウイルス (HSV-1、HSV-2など) は、その存在が広く舞めら れる。単純適多ウイルスによる伝染剤の予防および治療のために開発された予防 裏および治療機ならびに予防法および治療法は、一般的にいって、まだ部分的に しか成功していない。

とトの礼に含まれる各種分泌物に抗ウイルス作用があることは以前から知られている [マシューズ位[Lacet]2:1388-1390(1976)、マイケルズ、R.H.「J. Impuo 1. J94:262-27](1964)、レグリード位 [Acta Paedriatz Scand. J75:636-701(1986)、アイザックス位[J. Infect. Dis. J1954:969-971(1986) 仲間]。とくに、ヒトの金丸は、単純窓歩ウイルスに対して「in-vitro」で対ウイルス中和作用を示すとが認められている。 [ロベズ位「Arch. Fr. Pediatr. J46:263-265(1989)]。この抗ウイルス作用が何に起因しているかについてはいくつかの質があるが、まだ確定的な良明は得られていない。

乳の拡ケイルス作用の種たる原因は、従来、主としてそこに含まれる免疫グロビン(I g G) の存在によるものとされてきた。この抗ウイルス作用をもたらす物質としては、他にも、熱に対して比較的安定性のある抑悶質高分子 (マシューズ地、マイケルズ、いずれも上記書) および/または分子重量が400.000ドルトンの分子 (レグリード池、上記書) および/またはカプセルに包まれたウイルスのみに作用する脳質層成分 (アイザックス性、上記書) であるとする数がある。このように乳の抗ウイルス作用の原因物質を特定できないために、乳あるいはその成分あるいはそのシステムを抗ウイルスの目的に使用することにはおのずから

THIS PACE BY MICK MISTING

特表平6-501453 (3)

限界がある。

ヒトの鳴液も、また、単純宿塚ウイルス1を含む多くのウイルスに対する作用をもつことが以前から知られている。 [ジセリンク位引、lafect.Dis.jl37:583-546(1978) 参照]。 残念ながら、ヒトの鳴液の飲ウイルス作用が何に起因しているかについてもまだ確定的な民勇が得られておらず、被蛋白質 [フーナー他引、lamani.j48:559-63(1986)]、免疫ゴロブリンム [トマン引、clin.lowsi.j42:1552-1560(1983)]、あるいは免疫グロブリン区 [ジセリンク他、上記書] に起因するものとするなどさまざまな良がある。 最近では、さらに、飲ウイルス作用は、ウイルス中和作用によるものではなく練窓ほご作用によるものではないか、すなわち、鳴彼が口部上皮種路に直接作用して無助をウイルスの

感染から防ぐのではないかという飲も出されている。[ハイネマン、H. S. およびM. S. グリーンパーグ「Archs Oral Biol.」225:257-261(1980)参照]。 表念ながら、唾液の抗ウイルス作用が何に起因するかもまだ明かとはなっていない。

単純医療ウイルスによる感染的よびそれがもつ細胞への複在的な準性をあらゆる駅間で予防し抑制することに成功した原剤は存在しない。

ヒト免疫不全度ウイルス (HIV) は、最近になってやっとその存在が確認されたウイルスであるが、数点的で広範に存在するウイルスである。これらHIVウイルスの生化学および生理学的関性質はまだほとんど知られていない。「in-vitro」ではヒトの全要液と1時間半以上接触させることによってヒト免疫不全虚ウイルス (HIV) のフィトへムアグルチニンで刺激されたリンパ歌を感染させる他力が抑制されるという報告がある。[フルツ「Lancetji:1215(1916)]、しかし、培養時間がそれより短い場合には、類音な情報作用は認められない [フルツ、上記書専問]。さらに、報告された電液の資料のすべてがHIV-1の伝染性の100%の抑制を保証しているわけではない [フォックス他「JADAJ118:709-711(1949) 参照]。

現在までのところ、知り得る限りにおいて、HIVの感染およびその細胞への 帯在的な審性の予防および治療に常に成功することを立証した要素あるいは方法 は存在しない。

予防と治療がとくに困難なエンヴェロープ・ウイルスとして、他にも、各種枢 毎ウイルス(水銀-普状危嫌ウイルス、サイトメガロウイルス、BBウイルス、 ヒト信停ウイルス6など)、パラミクソウイルス (ヒトのパラインフルエンギウイルスなど)、オルトミクソウイルス科のウイルス (AおよびB型インフルエンザウイルスなど)、ロータウイルス、コロナウイルス、レトロウイルス (ヒトの丁畑助白血和ウイルス、ウシの白血剤ウイルス、サルの免疫不全定ウイルスなど)などが挙げられる。

増乳間の大部分の自然の外部分泌物には自然の抗菌作用物質が含まれていることはよく知られている。とくに、自然に発生し唾液や乳中に存在することが知られる抗菌性のチオシアネート/ベルオキングーゼ/H2O2系は、広範に研究が行なわれている。

●彼中には抗嚢性のベルオキンダーゼ依存系が存在することが確認されており、 これは、下記のようにハイポテオシアナイト(次重テオシアン酸塩)(OSCN -)を生成することができる。

ベルオキシダーゼ

H₂O₂ + SCH⁻ - H₂O

[オラム、レイター「Biocken.].」100:372-281(1956)、ホッグ、ジャゴ「Biocken.].」1117:779-790(1970)」、カールソン他「fofect.lemun.」141:581-686(1984)]。 暖波中に存在すると考えられており、この系の中でチオンアネートを操化するペルオキンダーゼは

機欲ベルオキンダーゼおよびラクトベルオキンダーゼを含む。乳の中にも同様な 抗薄性のラクトベルオキンダーゼ依存系が存在することが確認されている。 [オ ラム、レイター「Biochem.].」100:382(1966)]。 英頭、幅液中で接触するチオン アネート/ベルオキンダーゼ/過酸化水素系は、乳の中での风候に極絶する。 【クレバノフ、S. J. 佐(J.Dest Res.」(1xpp.)p.88(1985)]。

「ia voltojでは、ベルオキングーゼ/テオシアネート/通療化水源系が頻繁に自および/または肯用組織を破壊する原因となることが知られている君子の細菌に対して抗菌効果をもつことが示されている。 [カールソン、上述書、コートイス位「J.Osat Res.」68(spec.issue):1002(1989) 参照]。この系の抗菌効果は、また、頻道結構のアフタ性外帯の症例では「ia viva」でも実証されている。 [フージェンドーン、ビエッセンス「J.Orat Pathl.」18:425-427(1987)]。

残念ながら、チオシアネート/ベルオキシダーゼ/過酸化水素系の抗菌メカニズムはまだ正確には機器されていない。しかし、生理的p Hでは、(この系で生成される)ハイボチオシアナイト(次型チオシアン酸塩)が細菌の必須アミの酸および酵源のSH基の酸化に介在して細菌の活動を抑制すると考えられている。さらに、ラクトベルオキンダーゼが同じく細菌の活動を抑制する状菌作用があるとかられるシアノ運破酸やシアノ破酸などチオシアネート・イオンの高級オキシ酸の形成にかかわっているとの異もある。【ビヨルク、L、、〇、クレッソン「J. Diff Sci. 163:919-921(1980)、ホッグ位、上記書、プルイット他「Biochemistr 1)21:562-567(1962)]。

チオンアネート/ベルオキンダーゼ/過酸化水素過酸化物系を含んだ口部で活性化される抗菌性歯みがきも知られている。口部に投与されると、この種の抗菌性歯みがき中の酵素依存系が口腔内の自然の化学的環境中の(酸素および/または水など)各種構成物質によっ 1 活性化されることになる。とくに、ベリコ他に与えられたアメリカ合衆国物貯第4564519号(以下ベリコ 519と呼ぶ)は、2-酵素型の哺む口部活性化抗菌菌分がきを関係している。この歯磨さは、ナオンアネートとラクトベルオキンダーゼを含み、この中、ラクトベルオキンダーゼと、 含みがき中の他の酵素系によって形成される過酸化水素との相互作用によって、ヘイボテオシアン酸の酵素系によって形成される過酸化水素との相互作用によって、ヘイボテオシアン酸(KOSCKI)を用いた酸一塩基の平衡溶液中に存在する負の一個のハイボテオシアンイト(次至テオシアン酸塩)イオン(OSCKI")の形をとる細菌抑制物質を生成する。

またモントゴメリー値に与えられたアメリカ合衆国特許第4576817号には、演導用のために抗菌性酵素を利用した包帯およびガーゼが関係されている。このガーゼは、酵素を利用した用具を軟液と接触させて過酸化水素を生成する目的で、漿胶で活性化されるオキシドレダクケーゼ(酸化速元酵素)を含んでいる。ある実施例では、この機の抗菌性包帯はラクトベルオキンダーゼなどの過酸化性ベルオキンダーゼも含むように構成されている。

ジャーナル「BIOFUTUR」(1990年2月、52ページ)には、共働すると各種 感染症の治療に有用とおもわれる有害な遊離基を生成する2つの酵素を有する系 が関係されている。この系は、グルコースの存在下でH₂O₁を生成するグルコース・ オキンダーゼを含むものである。この系は、また、H₂O₂とともに線底にとって電 性の高いBード化物も含んでいる。恐念ながら、この毒性の正確なメカニズムは まだわかっていない。このジャーナルの中では、さらに、このグルコース・オキシダーゼ/ベルオキンダーゼ系がCapids albicassに対する単クローン抗体と 結合された場合にマウスのこの環感染症の予防に効果があったことが報告されいる。このグルコース・オキンダーゼ/ベルオキンダーゼ系は、また、HIVの 取p120フラクションのエピトープ用単クローン抗体と結合された場合にこの エピトープを差すSubstratessの振体症に必要があったことも組合されている。

ジャーナル「CLINICAL RESEARCH」Vol36, No.5 (1988) 809Aには、「la vitro」では、ラクトベルオキングーゼーハロゲン化物ー過酸化水器(L HHP)系が呼吸器シンシテウム・ウイルス(R S V)の食ご複製に効果があったことが報告されている。また、ミエロベルオキングーゼーハロゲン化物ーベルオキングーゼ系(食細胞によって請食されたバクテリアに対するホストの防御メカニズムの中で重要を飲料を果たす)が、R S Vに対するホストの防御においてもある役割を果たしているのではないかという取も出されている。

是像に、PCT特許出顧類WO 8912457 今の中には、マクロファージのレベルでとトの自然の抗体活動を構施するためにミエロベルオキングーゼをキャリヤと合わせたものをとトに投与することが開示されている。この関示では、精製したミエロベルオキングーゼをマクロファージに製和力を有するキャリヤと結合をせ、キャリヤがミエロベルオキングーでをマクロファージが抗体防御のためにそれを構足して利用するところまで選ぶようにしている。関示されているキャリヤには、マクロファージに観和力を有する抗体あるいはその所分が含金丸れている。他に利用できるキャリヤとしては、ギエベルオキングーゼおよびそれと自己は、ギエベルオキングーゼとびよびそれと自己は、ギエベルオキングーゼといる。のような組成物が、人体の自然の抗体防御機能を制用して形成される。このような組成物が、人体の自然の抗体防御機能を制用して形成される。このような組成物が、人体の自然の抗体防御機能を制用して形成される。このような組成物が、人体の自然の抗体防御機能を制け、高力、補強するために与えられ、また、ドエマを含めて各種伝染剤の検索に有用であると考えられている。

ベルオキングーゼとテオンアネート/ベルオキングーゼ/温酸化水溶系の性質 に関しては、それぞれに以前からいろいろなことが知られており、また、エング ェローブ・ウイルス (とくに、単純倍度およびヒトの免疫不全症ウイルス) によ る感染症の予防および治療のための予防および治療薬が求められているにもかか わらず、われわれの知るかぎり、今日まで、エンヴェローブ・ウイルスによる感 染症の予防および治療のために、またとくに、単純宿春ウイルスおよびヒトの免 Constant Constant

特表平6-501453(4)

夜不全ウイルスによる感染皮の予防および治療のために、ペルオキンダーゼまた は過酸化物系を組み込んだ裏剤を利用したものはいない。

したがって、HSVおよびHIVを含めてエンヴェローブ・ウイルスによる感染症を予防しまた/または治療する予防用および治療用ベルオキンダーゼ素剤に対するニーズ、ならびに、それらに対する抑制作用を有する高質、健療供与体、あるいはベルオキンダーゼを自然に発生する濃度に摂るのではなく、それらを必要としている人々に安与できるようにベルオキンダーゼを予防力よび治療のたうのの濃剤に応用することへのニーズが存在すると考えられる。最後に、そのようのベルオキンダーゼ震剤をそれを必要としている人々に予防力よび治療に効果のある量だけ役争することによって、HSVおよびHIVを含むエンヴェローブ・ウイルスの感染症を予防し治療する方法に対するニーズも存在する。

税明の抵害

本見明の主要な目的は、エンヴェローブ・クイルスの予防および治療のための 無利の処力 (製造) にペルオキンダーゼを使用 (応用) する用途を提供すること である。

本契明の他の目的は、単純癌庫ウイルスおよびヒトの免疫不全ウイルスを含め てエンヴェローブ・ウイルスの感染症を予防および治療するための裏剤にペルオ キシダーゼを予防および治療の目的で応用する用途を提供することである。

本発明のさらに他の主要な目的は、ペルオキンダーゼ編集をそれを必要として いる個人に予防および治療に効果のある量を投与することによってケイルスに対 する予防治力とび治療法を提供することである。

本出版に関しては、「予防」という用語は、エンヴェローブ・ウイルスとくに HSVおよびHIVの感染症を予防するおよび/または予防に役立つ環剤、量、 方法、用途、作用等に関してさまざまに使用される。また、本出版に関しては、 「治療」という用語は、エンヴェローブ・ウイルスとくにHSVおよびHIVの 成染症状を改善する環剤、量、方法、用途、作用等に関してさまざまに使用される。

本発明が教えるところにもとづいて、ここには、単純遺産ウイルスおよびヒト の免疫不全虚ウイルスを含めてエンヴェローブ・ウイルスの感染症を予防し治療 するための漢剤中にまたベルオキンダーゼ薬剤の役与の方法にベルオキンダーゼ を予防および治療の目的で応用する用途が開示されている。 本発明の好ましいベルオキングーゼ裏剤(以下、「ベルオキングーゼ組成物」または単に「組成物」と呼ぶことがある)とは、それだけでほぼ必要物を借えた抗ウイルス系で、その利用者が、自然に発生する「ia vivo」化合物あるいはその繊維物に依存しないでも作用するものである。この裏剤には、好ましくは過酸化水素を生成するグルコース・グルコース・オキングーゼ酵素系である酸素保与体、たとえばラクトベルオキングーゼのようなベルオキンダーゼ、ハロゲンがらなるグルーブから適ばれた基質が含まれる。これらベルオキングーゼ裏剤は、それを比較的無期間投与しただけでもHSVおよびHIVなどのエンヴェローブ・ウイルスの予防および治療に効果があるように処力される。好ましくは、これら希種成分の機能およびプまたは処方は、酸素保与体およびベルオキングーゼで生成される化合物の生成を最大し、四時に酸素保与体の機度をベルオキングーゼで生成される化合物の生成を最大し、四時に酸素保与体の機度をベルオキングーゼの活動を妨害しないレベルに維持するように週ばれる。

本発明のベルオキンダーゼ展剤の処方は、増校のテオンアネートーベルオキン ダーゼ系の各種成分を含み、またややそれを模倣する形にすることが好ましいこ とが認められている。そのような処力が好ましいのは、その成分がヒトの外分級 物の健和な成分であるためである。このような処方は、さらに、その各種成分の いれれかによって食物の吸収が増落されるために無利の抗ウイルス作用がいっそ う高められることからも好ましい。

したがって、本発明は、最も好ましくは、それだけでほぼ必要物を備えて次至 チオシアン酸塩を生成する予防および治療用のベルオキシダーゼノテオシアネー トノ通酸化水素運和であって、エンヴェローブ・ウイルスの感染症の予防および 治療のために利用者が自然に発生するその「ia vivojの口内機能物に依存することなく適用あるいは利用できる環解を提供するものである。

本発明のベルオキンダーゼ展剤によって予防および/または恰乗されるエンヴェローブ・ウイルスには、他に、パラミクソウイルス(ヒトのパラインフルエンザウイルスなど)、オルトミクソウイルス科のウイルス(AおよびB型インフルエンザウイルスなど)、ローチウイルス、コロナウイルス、発痒ウイルス(存状 水痘ウイルス、サイトメガロウイルス、EBウイルス、ヒト億種ウイルス6など)、レトロウイルス(ヒトの丁胂配白血病ウイルス、ウンの白血病ウイルス、サルの免疫不会皮ウイルスなど)が含まれる。

さらに、本発明が歌えるところにもとづけば、単純痕琢ウイルスやヒトの免疫

不金りイルスなどのエンヴェローブ・ウイルスの感染症の予防および治療の方法 が関示される。この方法は、本発明のペルオキンダーゼ業剤をそれを必要とする 人に予防および治療に効果のある量だけ投与することを含むものである。

以上の目的および本発明の他の目的は、節付の図面を参照して行なう以下の説明から努かとなろう。

図面の簡単な説明

・第1図は、HSV-1を本発明の裏剤のベルオキンダーゼ/チオシアネート/ 通酸化水薬系で前治療した20分、30分、および120分後に得られた結果を 示す値グラフである。

第2回は、本発明の業界のペルオキンダーゼ/テオシアネート/通線化水業系 で治療した後に上疳中の培養リンパ球中のHIV生成p24の成長に関して得ら れた結果を示す論グラフである。

第3回は、本発明の薬剤のペルオキシダーセノチオシアネート/追散化水素系で治療した後に 10^4 の都均ごとのp24の都均間成長に関して得られた結果を示す歳グラフである。

第4回は、ラクトペルオキシダーゼとミエロペルオキシダーゼでの検定結果を 示した終グラフである。

発明の詳細な説明

本発明のベルオキンダーゼ裏剤は、一種類のベルオキンダーゼを含むものである。好ましくは、ベルオキンダーゼ裏剤は、HSVおよびHIVを含むエンヴェローブ・ウイルスに対して抗ウイルス性を示すベルオキンダーゼ/酸化可能な基質/酸素供与体系を含むものである。これらの抗ウイルス性異剤にあっては、ベルオキンダーゼが産業供与体(過度化物)による基質(ハロゲンまたはギハロゲン)の酸化の触媒作用を果たして、食の電荷をもつ一値の酸化化合物を形成する。この裏剤は、求めあるいは必要に応じて、HSVおよびHIVなどのエンヴェローブ・ウイルスの感染症の予防および/または治療のためにそれを必要としている人にその予防および/または治療の目的で処方することができる。

本発明のベルオキングーゼ裏剤は、また、パラミクソウイルス、オルトミクソ ウイルス科のウイルス、ロータウイルス、コロナウイルス、発体ウイルス (帯状 水磁ウイルス、サイトメガロウイルス、EBウイルス、ヒト咆哮ウイルス6など) 、レトロウイルス (ヒトの丁細胞白血病ウイルスー1、ウシの白血病ウイルス、 サルの免疫不全症ウイルスなど) などのエンヴェローブ・ウイルスの感染症に対 サス予防および治療の用染に関しても有用である。

本発明の裏別の基質は、負の電荷をもつハロゲン、その閉導体、負の電荷をもつギャロゲン、およびその関導体で構成されるグループから遠ばれる。「ハロゲン」という用語は、当該技術に熟達した人には周知の通り、元素周別表の可談に属する元素の負の電荷をもつ一価の状態のものを指し、臭化物、塩化物、およびョウ化物を含む。「ギハロゲン」という用語は、負の電荷をもつ一価のイオンおよびイオン化合物を指す。本発明の「ギハロゲン」は、ナトリウムチオシアネート、カリウムテオシアネート、アンモニウムチオシアネート、鉄(川)チオシアネートなどのチオシアネート場対よびその最合物を含む。これらの基質およびその関導体は、自然の物質(たとえば、機能およびヒトの乳)から抽出(遊雕)する問導体は、自然の物質(たとえば、機能およびヒトの乳)から抽出(遊雕)する時に、いずれも、当該技術に熟達した人には周知のものである。これらは、いずれも、当該技術に熟達した人には周知のものである。

本発明の漢剤中のベルオキンダーゼは、酸素供与体による基質の酸化の触媒作用を果たして、酸化化合物を生成する。これらのベルオキンダーゼには、セイヨクワサビのベルオキンダーゼのような植物の(植物性)ベルオキンダーゼ、ならびに、暗液ベルオキンダーゼ、ラクトベルオキンダーゼ、ミエロベルオキンダーゼ、クリトベルオキンダーゼ、ミエロベルオキンダーゼ、外酸性ベルオキンダーゼなどのような哺乳類のベルオキンダーゼが含まれる。本程明の漢剤に用いられるベルオキンダーゼは、当該技術に影道した人には周知の方法および学法によって、セイヨウワサビや吸収から抽出されるベルオキンダーゼなどのように「たとえば、マンソンーラテムプラ位「Blochemistry]27:223-139(1988)に配象されているように、」あるいはまた、乳の酵毒体(すなから乳費)から抽出されるラクトベルオキンダーゼやリンパ球から生成されるミエロベルオキンダーゼなどのように、自然の環境から抽出することができる。これらのベルオキンダーゼは、やはリ当該技術に熟達した人には周知のように、DNA組み替え技術によって生成されるベルオキンダーゼ(ミエロベルオキンダーゼは、やはリ当該技術に熟達した人には周知のように、DNA組み替え技術によって生成されるベルオキンダーゼ(ミエロベルオキンダーゼを含む)をも含むものである。

(本出版に関しては、「国際単位」という用語は、pH 7 約よび2 5 ℃で、毎分、 1 マイクロモルの基質の触媒作用を行なう酵素の量を指す。酵素は、グラムまた はまりグラムの運営ないずれか一方を用いて「1 U」 (国際単位) で濃度を示し tong tradice build parti

たレーベルを付け、乾燥した状態または波状で供給される。〕

ラクトペルオキシダーゼは、韓張白質で、商品としては、乳から得られた液結 乾燥した粉末状のものが市販されている。この市販のペルオキシダーゼは、40国 麻単位 (以下IUで表すことがある) の活性があり、レーテロシン・ヨウ素化に 関しては91,000の分子量があると推定される。 ラクトペルオキンダーゼの物理化 学的性質としては、分子量78,800、部分比体積0.74、ヘム/分子1.0などが知ら

唯核ペルオキンダーゼは、特殊白質で、唯被または耳下腺の療房から得ること ができる。唾液ペルオキシダーゼの化学的特性は、よく知られていない。しかし、 **電放ペルオキシダーゼの物理化学的性質としては、分子量が約80,000-100,000の** 範囲にあることなどが知られている。

ミエロベルオキシグーゼも、やはり糖蛋白質である。市販されているものの中 には(アメリカ合衆国ミズーリ州セントルイスのSIGMA社)、0.01Mの命機 ナトリウム経衡剤から流移乾燥したヒトのリンパ球から得られるミエロペルオキ ングーゼがある。この市販されているものは、40-100 1 Uの活性がある。

セイヨウワサビのベルオキシダーゼも、若蛋白質である。市販されているもの の中には(アメリカ合衆国ミズーリ州セントルイスのSIGMA社)、基本的に 塩を含まないものもある。この市販されているものは、団体血ョ当たり250-330 単位の活性がある。この商品の予備的研究では、その中に2つの塩基性アイソチ 一人が含まれており、酸性のアインテームは含まれていないことが示されている。 [ここで用いられる「単位」という用語は、pH6および20℃で20秒間に1. 〇mgのプルプロガリンを生成するセイヨウワサビのペルオキシダーゼの量を指 す。このプルプロガリン(20秒)の単位は、25℃で毎分約18cM単位と等 価である。1

表IAには、本発明の裏剤で利用する好ましいペルオキンダーゼノ基質の組み合 わせの例を示す。

	表IA
ベルオキングーゼ	基党
(1) 鳴液ペルオキンダーゼ	チオシアネート、ロウ化物

いて、次亜塩素建塩と水を生成する。

- (5 b) 植物ペルオキシダーゼがヨウ化物と過酸化水素の相互作用の触媒として 備いて、次夏ヨウ素酸塩と水を生成する。
- (5 c) 稼物ペルオキシダーゼが臭化物と過酸化水素の相互作用の触媒として無 いて、次重臭素酸塩と水を生成する。

本発明の酸素供与体は、薬剤中で基質の酸化に必要な過酸化物(たとえば、過 節化水震)を係給する。

好ましくは、酸素供与体は、基質、その基質に特定の酵素、および水および/ 生たは産業および/または水素など他の必要な反応物質を含む酵業系である。代 わりに、本発明の薬剤中においては、(過酸化水素の形で)過酸化物を供給する ために京都球弾あるいは一般には乳酸菌と呼ばれている乳酸桿菌などの微生物を 利用することもできる。この種乳酸菌の具体的な例としては、Lactobaccillus casei、Streptococcus faccalis、Streptococcus matensなどを挙げることがで きる。この種の微生物(細菌)の使用は、局部並布用の陰クリームとして使用す るために処方される基剤ではとくに好ましい。

本出順では、また、無徳過酸化物(たとえば、過酸化ナトリウム、過酸化マグ ネシウムなど)または有機過酸化物(たとえば、過酸化ペンジル、過酸化尿素な ど)の使用も考えられる。また、反応すると過酸化水煮と生成する薬品の使用も 考えられる。また、過酸化水源自身を酸源供与体として使用することもできる。 実際になにを酸素供与体として使用するかは、投与のための裏剤の処力を含むい くつかの要因によって異なってくる。

最も好ましくは、酸素供与体は、酸化可能な基質、その基質に特定の酸化速元 酵素、および酸素および/または水など他の必要な反応物質を含む酵素系である。 そのような酸化可能な基督およびそれに特定の酸化理元酸素の例は、ペリコ他に **与えられたアメリカ合衆国特許第4564519号(以下、ペリコ・519と呼** ぶ) に挙げられている。下の表 🛚 Aには、いくつかの例を示す。

	表IA	•	3	
酸化可能な基質	酸化理元醇素			位の反応物質

转表平6-501453 (5)

(2) ラクトベルオキシダーゼ (3) ミエロベルオキシダーゼ チオシアネート、ヨウ化物

塩化物、ヨウ化物、チオシアネート (4) セイヨウワサビ・ペルオキシダーゼ 塩化物、ヨウ化物

(5) 植物ペルオキシダーゼ

塩化物、ヨウ化物、臭化物

下の表18には、(酸素供与体からの過酸化物-本出版の説明に関しては過激化 水素ーの存在下で)次亜ハロゲン酸塩または次亜テオシアン酸塩化合物を生成す るための本芸明の表IAの代表的な辞表系の反応を示す。

- (ls) 唯故ペルオキンダーゼがチオシアネートと過酸化水素の相互作用の放媒 として働いて、次厘チオシアン酸塩と水を生成する。
- (1b) 嗜液ペルオキシダーゼがヨク化物と過酸化水素の相互作用の触媒として 備いて、次型ヨウ素酸塩と水を生成する。
- (2a)ラクトペルオキシダーゼがテオシアネートと過酸化水素の相互作用の触 揺として働いて、次亜テオシアン酸塩と水を生成する。
- (2b)ラクトペルオキシダーゼが89化物と過酸化水素の相互作用の触媒とし て働いて、次直ヨウ薬腺塩と水を生成する。
- (3a)ミエロペルオキシダーゼが塩化物と過酸化水素の相互作用の触媒として 備いて、次亜塩素環塩と水を生成する。
- (3b) ミエロベルオキシダーゼがヨウ化物と過酸化水素の格互作用の触媒とし て働いて、次夏ヨウ素酸塩と水を生成する。
- (3 c) ミエロペルオキンダーゼがチオシアネートと過酸化水素の格互作用の触 媒として働いて、次亜チオシアン酸塩と水を生成する。
- (4 a) セイヨウワサビ・ペルオキシダーゼが塩化物と過酸化水素の相互作用の 触媒として描いて、次亜塩素酸塩と水を生成する。
- (4b) セイヨウワサビ・ペルオキシダーゼがヨウ化物と過酸化水素の相互作用 の触媒として働いて、次直ヨウ素酸塩と水を生成する。
- (5 ■) 鉱物ペルオキシダーゼが塩化物と過酸化水素の根互作用の触媒として働
- (a) B-D-グルコース グルコース・オキシダーゼ 水、業業
- グルコース・オキシダーゼ (h) D-ガラクトース (c) 辰素塩
 - 尿素塩オキシダーゼ

除書

競者

水、除寒

水、酸素

水、酸素

水、酸素

水、黄素

- (4) コリン コリン・オキシダーゼ
- (a) Dーアミノ酸! Dーアミノ酸オキシダーゼ
- (1) ローグルタミン酸塩 Dーグルタミン酸塩オキシダーゼ
- (g) グリシン グリシン・オキシダーゼ
- (h) グリコレート グリコレート・オキンダーゼ
- (1) レーソルポース L-ソルボース・オキシダーゼ
- (j) 第一級アルコール アルコール・オキシダーゼ
- (k) 第一級アミン アミン・オキシダーゼ
- (1) NAD (P) H NAD (P) Hオキシダーゼ
- * Dーアミノ酸は、プロリン、メチオニン、イソロイシン、アラニン、 パリン、およびフェニルアラニンのD-異性体を含む。

並ⅡAの代表的な酵素系が過酸化水素を生成する反応を差ⅡBに示す。

表贝B

- (a)グルコース・オキシダーゼがペーターDーグルコース、水、および酸素の 相互作用の触媒として働いて、過酸化水素とグルコン酸を生成する。
- (b) ガラクトース・オキングーゼがDーグルコースと職業の相互作用の放糞と して強いて、過酸化水素とDーガラクトガーへキソージアルドーゼを生成する。
- (c) 尿素塩オキシダーゼが尿素塩、水、および酸素の相互作用の触媒として機 いて、過酸化水素、アラントイン、および二酸化炭素を生成する。
- (d) コリン・オキシダーゼがコリンと酸素の相互作用の触媒として働いて、過 酸化水素とベタイン・アルデヒドを生成する。
- (a) Dーアミノ酸オキシダーゼがプロリン、メチオニン、イソロイシン、アラ ニン、パリン、およびフェニルアラニンのDー異性体などのDーアミノ酸ならび に水および酸素の和瓦作用の触媒として備いて、過酸化水素、アンモニア、およ

708 BACE 30 MM 0270

特表平6-501453 (6)

び対応するアルファーケト酸を生成する。

- (f) D-グルタミン酸塩オキンダーゼがD-グルタミン酸塩、木、および酸素 の相互作用の触媒として働いて、過酸化水素、アンモニア、約よび2-オキソダ ルタン酸塩を生成する。
- (g) グリンン・オキンダーゼがグリシン、水、対よび酸素の相互作用の触媒と して働いて、過酸化水素、アンモニア、対よびグリオキシリン酸を生成する。

特定の出典から引用して表ⅡAに挙げた代表的な酸化還元酵素の特性は、ペリコ、519に述べられているが、そこに説明されている関連する特性を、本出願の一部として以下に引用する。

最も好ましくは、本発明のベルオキンダーゼ裏別は、ラクトベルオキンダーゼまたあはミエロベルオキンダーゼのいずれかをチオンアネート(SCNT) 基質およびダルコース/グルコース・オキンダーゼ帰源系蘭差供与体と組み合わせたものを含んでいる。

上に述べたベルオキングーゼ/基質/過酸化物系は、好ましくは、使用者の自 然に発生する「ia vive」での基質、酸素供与体、ベルオキングーゼ、および他の 成分の過度にほぼ依存することなく適用めるいは使用できるそれだけでほぼ必要 物を備えた茶として「ia vive」で使用する予防および治療用薬剤中に処方される。

本発明のベルオキンダーゼ顕和の有効性が、当該展析が投与される自然に発生する環境によって生じることも明らかにされている。たとえば、ヒトの口の中では、過酸化水業の濃度は生物学的生産および吸収の流れの正関散として変化する。自然の事象としてあるいは何らかの医療処置から生じた事象として過液の流れが低いレベルにあるときは、カリウム・テオンアネートやベルオキンダーゼなどの各種成分の口内濃度はそれに対応して低下する。このことが、こんどは、裏別が投与されたときにその予防および治療効果を制限する限定要因になり得るであるう。さらに、ベルオキンダーゼの口内濃度が吸収を使れる低によって抑えられると、過酸化水素の口内濃度が関値まで上昇し、そのため過酸化水素が遅新のベルオキンダーゼの作用を妨害するおそれがある。

したがって、上に記した展所中の基質、酸素供与体、およびペルオキシダーゼ の機度は、通像化水源とペルオキシダーゼの速度を調和させて退像化水源の速度 をそれによってベルオキングーゼの作用が妨害されないレベルに制限するように 関節し制限しなければならない。

[ここで使用する限りにおいて、ミリモルという用語は、葉剤の分子量に対応 するグラムでの最を1000で割ったものを意味する。]

股票供与体が過酸化水素自身である場合には、それは、通常本発明の裏利1グラムまたは1ミリリットル中に約2ないし300ミリモルの量で、また好ましくは累別1グラムまたは1ミリリットル中に約3ないし300ミリモルの量で存在する。

股票供与体が酸化可能な基質とその基質に特定の酸化還元酵素である場合には、 酸化可能な基質は、通常ペルオキンダーゼ展料1グラムまたは1ミリリットル中 に約6.015ないし0.6ミリモルの量で、また好ましくは展料1グラムまたは1ミリ リットル中に約0.025ないし0.1ミリモルの量で存在し、また、酸化還元酵素は、 通常展射1グラムまたは1ミリリットル中に約0.5ないし5001Uの量で、また好ま しくは展料1グラムまたは1ミリリットル中に約1.0ないし401Uの量で存 在する。

厳無供与体が無愧または有機過酸化物である場合には、その過酸化物は、通常 業剤1グラムまたは1ミリリットル中に約0.00008ないし0.6ミリモルの量で、 また好ましくは展剤1グラムまたは1ミリリットル中に約0.00008ないし0.08ミ リモルの量で存在する。

基質は、通常業料1グラムまたは1ミリリットル中に約0,0000000ないし0.01 ミリモルの範囲の量で、また好ましくは薬料1グラムまたは1ミリリットル中に 約0,000004ないし0.006ミリモルの範囲の量で存在する。

基質がテオシアネート塩 (ギハロゲン) である場合には、それは、通常業利1 グラムまたは1ミリリットル中に約0.0001ないし0.01ミリモルの範囲の量で、また好ましくは漢剤1グラムまたは1ミリリットル中に約0.001ないし0.006ミリモルの範囲の量で存在する。業剤の処方にあたっては、酵童の作用を抑制または低減する金属化合物の使用を避けるように注意しなければならない。

基質がヘロゲンである場合には、それは、通常運剤1グラムまたは1ミリリットル中に約0.000008ないし0.008ミリモルの量で、また好ましくは運剤1グラムまたは1ミリリットル中に約0.00008ないし0.004ミリモルの量で存在する。

ベルオキシダーゼは、通常業無1グラムまたは1ミリリットル中に約0.01

ないし501Uの最で、また好ましくは原剤1グラムまたは1ミリリットル中に 約0.2ないし4.01Uの量で存在する。

のぞましい場合には、ベルオキンダーゼ裏剤は、「is vive」での使用のためにベルオキンダーゼによって生成される抗ウイルス性化合物を得る目的で、ある菜の化合物の一つまたは化合物の組み合わせの目然に発生する「in vive」 決定に依存するような系として処方できることが明らかにされている。

本発明のベルオキングーゼ展別の抗ウイルス性予防および治療効果は、本発明の展別の処力によって生成される化合物の過度に依存する。これら化合物の生成される遺ぼは、1マイクロモルから100ミリモルまでの間で変化するが、5マイクロモルから1ミリモルの間の遺皮が好ましい。この値を適成するために、酸素供与体および/または高質の濃皮に対するベルオキンダーゼ単位の遺皮は、広い筋限で変化させることができる。

水の存在は、本発明のベルオキンダーゼ裏剤の酸化/運元反応を促進する。水 は、また、ある種の反応では反応物質である。したがって、好ましくは、前配裏 剤の処力にあたっては、黒剤に最大限の安定性と保存寿命を与えるために、水の 使用を比較的低級度にとどめる。

環邦の中で活性化された酵素系の生成物が飼い有機酸を含む場合には、裏剤を 有機酸を中和する緩倒剤とともに処力すると有利である。適当な緩衝剤の一つは、 重災酸ナトリウムである。

この点に関して、本発明のペルオキングーゼ高和は、生理的PHにほぼ近似するPHを示すように処方することが好ましい。具体的には、本発明のペルオキングーゼ楽和は、4.5から6.5の範囲のPHを有することが好ましく、6から6.5の範囲のPHを光すことがとくに辞ましい。

それだけで必要物を備えた活性の展剤として処力するためには、累剤の成分をいっしょに処力の中に入れ、しかもその成分の少なくともいくつかは使用障害で 区いに化学的に分離された状態に保たれるようにすべきである。たとえば、ベルオキンダーゼ、嗷嗷似与体(嗷康供与体酵期系または数生物)は、行動の自由を拘束しあるいはイイクロカでルに入れ、それらが使用されるときまで互いに反応し合わないようにすることもできる。上に配した系のいかなる物質もいずれかの成分によって破壊あるいは化学反応を抑制されることがなければ、累剤は、単純電豚ウイルスおよびHIVを含めてエンヴェローブ・ウイルスに作用する。 本発明のベルオキンダーゼ選用は、特定の状況下での投与にとって好ましい任意の適当な方法で、漢学的に許容されるキャリヤとともに処方することができる。たとえば、漢利を口内の感染症の治療に経口投与する歯みがき(チェーインガム、うがい漢、ベースト状音みがき、スプレー、薬用ドロップ、食べられるポンポンなど)として処方することもできる。あるいは、薬剤をそれを必要とする人の皮膚、目、毛など局部に投与するための局部処方薬(スプレー、ゲル、クリーム、点眼剤、シャンブーなど)としておよび/または包帯またはガーゼに組み込んで処力することもできる。最後に、薬剤を体内投与用の注射液として処方することもできる。

本発明の選利を局部、経口、あるいは注射用処方として閲製し包装するための 方法、機器、および加工処理技術は、当該技術分野では開発が進んでおりまたよ く知られている。

本発明の業績のペルオキシダーゼ/基質/遺骸化物系は、このような処方に組み込むのに適している。しかし、本出版に配載されている酵素は、強い薄折力や高い温度などの条件下では劣化し不活性化するおそれがある。したがって、酵療が裏剤の処方の他の成分と高ぜ合わされて完成品になる期間中、加工処理条件は、いかなる長期間でも温度が55℃より上に上昇しないように制御しなければならない。

保存の安定性を高めるために、本発明の養剤のベルオキンダーゼの処方および 関数で行なわれる読わは、13ほ自由な水のない状態で行ない。また、完成品は、 できるだけ交気および水分に築さないように包装しなければならない。

本発明のベルオキングーゼ実剤は、以下に取明する例によってさらによく理解 されよう。ただし、これらの例は、あくまで説明のためのものであって、いかな る意味でも本発明の範囲を限定するものではない。 窓室例[

下の表面は、チューインガム、噛める距離、薬用ドロップなどの繰り投与用値 度きとして処方されるペルオキンダーゼ票利用の薬学的に許容されるキャリヤの 基礎処方例を示したものである。

表型

重量 (%)

Carrier Branch Carrier

特表平6-501453(ア)

成分	(1)	(1)	(e)	(4)	
ソルビトール、	15	_	98	28	
結晶状コーンシュガー		75	_	70	
ガムベース	23	23	_	-	
排料	i	i	1	1	
着色剂	0.5	0.5	0.5	0.5	
设御 剂	-	_	0.5	0.5	
サッカリン、ナトリウム	0.005	_	0.005		

表型中、処方(a) および(b) は、チューインガムの形での薬学的に許容されるキャリヤを示し、処方(c) および(d) は、錠剤および薬用ドロップの形での薬学的に許容されるキャリヤを示している。これらの処方の中で、ナトリウム・サッカリンはアスパルテームで電換できる。

以下の各例は、本発明にもとづく経口较与で予防および治療に効果のある量を 供給するための歯みがきの両額に使用できる各種成分およびそれらの裏度を示し たものである。

	表Ⅳ			
		重量 (グラム)	
	4.4	48	46	
チューインガム				
ソルピトール、結晶状	70	70	70	
ガムベース	23	23	23	
グリセロール	5	5	5	
季料	1	1	1	
非色剂	. 0.5	0.5	0.5	
意供験ナトリウム	0.5	0.5	0.5	
	100.0	100.0	100.0	

ベルオキシダーゼ/基質/過酸化物系

カリウム・テオシアネート		0.01 g	0.005 g
ナトリウム・テオシアネート	0.01 g		
アスコルビン酸ナトリウム		0.01 g	-

	表VI		
		重量 (:	ブラム)
	6A	68	6C
項用ドロップ			
ソルビトール、結晶状	97	97	.97
グリセロール	1	1	ı
排料	1	1	1
着色料	0.5	0.5	0.8
賃供験ナトリウム	0.5	0.5	0.5
	100.0	100.0	100.0
ベルオキシダーゼ/基質/過酸化物系			
(業用ドロップ100gあたり)			
グルコース・オキシダーゼ	10,000 10	-	_
B-Dグルコース	1.0 g		-
コリン・オキシダーゼ			2.000 IU
コリン		_	0.6 g
尿酸塩オキシダーゼ		10.000 I	v —
保險塩		0.75 #	-
ラクトベルオキングーゼ	200 IU	200 J	U 1,500 1U
カリウム・チオシアネート	_	_	0.01 #
ナトリウム・チオシアネート	0.05 €	6.08 g	

(チューインガム100gあたり)	
グルコース・オキシグーゼ	40.000 IU
B-Dグルコース	1.0 g
コリン・オキシダーゼ	8,000 IU
コリン	- 1.0 g
Dーグルタミン酸塩オキシダーゼ	2.500 1U
Dーグルタミン酸塩 ·	0.1 g
ラクトペルオキシダーゼ ・	4,000 IU 1,500 IU 1,000 IU
カリウム・テオシアネート	0.01 g 0.005 g -
ナトリウム・テオシアネート	0.01 g

	表V		
•		重量(グラ	A)
	5A	58	SC
チューインガム			
ソルビトール、結晶状	43	43	43
ガムベース	20	20	20
グリセロール	15	25	25
排料	1	1	1
着色剤	0.5	0.5	0.5
直段酸ナトリウム	0.5	0.5	0.5
	100.0	100.0	100.0
ベルオキシダーゼ/蒸賞/過酸化物系			•
(チューインガム100gあたり)			
D-アミノ酸オキシダーゼ	5.000 18		_
カーアラニン	0.1 6	-	_
グルコース・オキシグーゼ		20,000 10	2,000 IU ·
B-D-グルコース	_	0.5 g	0.5 g
ヲクトベルオキンダーゼ	500 IU	2,500 IU	1,000 IU
•			

	表材		
	重量 (グラム)		
	7.8	78 .	10
選用 ドロップ			
ソルビトール、結晶状	80	80	80
コーンシュガー	17	17	17
告 释	1	1	1
着色剂	0.5	0.5	0.5
重災酸ナトリウム	0.5	0.5	0.5
	100.0	100.0	100.0
ベルオキシダーゼ/高質/追散化物系			
(薬用ドロップ100gあたり)			
グルコース・オキシダーゼ	-	6,000 EU	1,000 IU
B-Dグルコース	_	0.5 g	1.2
Dーグルタミン酸塩オキシグーゼ	10.600 lU	-	
Dーグルタミン酸塩	0.05 g	-	
ラクトペルオキシダーゼ	1,500 (U	2,000 EU	1,000 10
カリウム・テオシアネート	0.001 g	0.005 €	-
ナトリウム・チオシアネート	_	_	0.005 g

英篇例 II

100 00 000 Belleville

特表平6-501453 (8)

表情中、処方(a)は、ゲルの形での漢学的に許容されるキャリヤを示しており、処方(b)は、グリームの形での漢学的に許容されるキャリヤを示している。

以下の各表は、本発明にもとづく局部用ベルオキシダーゼ漢剤の調製に使用できる各種成分的よびそれらの予防的よび治療に効果のある量を示したものである。

	表区		
	重量 (%) =		
成分	, 9A	9B	
サル			
見イオン水	19.02	19.03	
コーンスターチ	38.054	38.054	
Lubrajel DV	38.054	38.054	
アロス・ヴェラ	0.001	0.001	
Natrosol 250M	0.1	0.1	
キシリトール	4.78	4.76	
	100.00	100.00	
ベルオキシダーゼ/蒸賞/追酸化物系			
(ゲル100gあたり)			
グルコース・オキシダーゼ	10,000 IU	_	
BーDグルコース	1.0 g	-	
コリン・オキシダーゼ	_	8,000 IU	
コリン		1.0 g	
ラクトベルオキシダーゼ	200 IU	1.500 IU	
カリウム・チオシアネート	_	0.005 g	
ナトリウム・チオシアネート	0.05 g		

	pat, rar		
		± (%)	
建分	(1)	(1)	
脱イオン水	19.02	20.0	
コーンスターチ・	38.04		
Lubrajel DV*	28.04		
アロエ・ヴェラ .	0.000011	_	
Natrosol 250M ^a	0.1	_	
キシリトール	4.76		
Ciremi N. 1°		20.0	
ひまわり油		40.0	
ピタミンE		0.05	
Tensami 4/07°		2.0	
Tensami 1/05°		3.0	

25 VII

・ここに使用するコーンスターナの何としては、フランス、モントルーユのアルバン・ミュラー・インターナショナル社がHTSTAR TPPの商品名で市販している水素処理をしたスターチ液が挙げられる。

2.0

2.0

10.0

Bronopol*

Myacide SP'

プロピレン・グリコール

* Labrajel D は、フランス、モントルーユのアルパン・ミュラー・インターナショナル社が市販しているグリセリンとアクリル保設である。

Natrosel 250M は、アメリカ合衆国パージニア州ホープウエルのアクアロン 社が市販しているヒドロキシエチレンセルロースである。

Cirami N. I. Tepsani 4/07、Tepsami 1/05, Bronopol, Myacido SPは、すべて、フランス、モントルーユのアルパン・ミュラー・インターナショナル社が市販している製品名である。

đХ

		准	t (%)	
成分	IOA	108	100	_
An II.				
クリーム				
脱イオン水	21.51	21.51	23.51	
Cirami N. 1	20.0	20.0	20.0	
ひまわり油	40.0	40.0	40.0	
ピタミンE	0.04	0.04	0.04	
Tensami 4/07	2.0	2.0	2.0	
Tensemi 1/05	3.0	3.0	3.0	
Bronopol	2.0	2.0	2.0	
Ayacide SP	2.0	2.0	2:0	
プロピレン・グリコール	10.8	10.0	10.0	
	100.0	100.0	100.0	
ルオキシダーゼ/基質/過酸	化物系			
(クリーム100gあたり)				
/ルコース・オキシダーゼ	5.000 10	_		
3-Dグルコース	0.5 €			
)ーアミノ酸オキシダーゼ	_	5.000 10		
ウーアラニン		0.1 g		
R酸塩オキシダーゼ		_	10,000 10	
酸塩	_	_	0.75 g	
クトベルオキシダーゼ	2,000	500 · 1U	200 JU	
リリウム・チオシアネート	8.005 g	_		

異篇例Ⅲ

ナトリウム・チオシアネート

下の表況は、点膜薬または洗護薬として局部的に役与する洗膜液用に処方され

0.01 g 0.08 g

る本発明のベルオキンダーゼ薫剤のための菓学的に許容されるキャリヤの基礎処 方例を示したものである。

成分 (a) (b) ソルビン酸、0.0025% 0.0002 精浄水 99.4 98.1 ホウ酸 0.018 0.0176 ホウ酸ナトリウム (10H,0で水和) 0.0015 0.0013 塩化ナトリウム 0.0025 0.0001 塩化ペンザルコニウム' 0.0001 0.001 重工デン酸ナトリウム' 0.001 0.001		重量 (%)			
清浄水 99.4 98.1 0.0176 0.018 0.0176 かう酸ナトリウム (10H,0で水和) 0.0015 0.0013 塩化ナトリウム 0.0025 塩化ペンデルコニウム' 0.0001	成分	(a)	(h)		
ボウ酸 0.018 0.0176 ホウ酸ナトリウム (108,0で水和) 0.0015 0.0013 塩化ナトリウム 0.0025 塩化ペンデルコニウム' 0.0001	ソルピン酸、0.0025%		0.0002		
ホウ酸ナトリウム (10%,0で水和) 0.0015 0.0013 塩化ナトリウム 0.0025 塩化ペンザルコニウム' 0.0001	清浄水	99.4	98.1		
塩化ナトリウム 0.0025 塩化ペンデルコニウム! 0.0001	ホウ酸	0.018	0.0176		
塩化ペンザルコニウム 0.0001	ホウ酸ナトリウム (10H ₀ 0で水和)	0.0015	0.0013		
	塩化ナトリウム	0.0025			
堂エデン酸ナトリウム! 0.001 ──	塩化ペンザルコニウム!	0.0001			
	堂エデン酸ナトリウム!	100.0	_		

以下の各表は、本発明にもとづく洗験頭の質製に使用できる各種成分およびそれらの予防および治療に効果のある量を示したものである。

表項				
成分	洗腹板'5m1あたりの金			
グルコース・オキシダーゼ	2,600 単位*			
グルコース	20 ミリグラム			
ラクトベルオヤシダーゼ	150,000 ABTS単位*			
カリウム・チオシアネート	200 マイクログラム			
* 洗膜液は、ホウ酸90ミリグラ	ム、水和 (10 H ₂ 0) ホウ酸ナトリクム6.6			
ミリグラム ピタミンA2500単	位、0.0025%のソルビン90.125μgの5ml			

المناس ال

保板である。

*この例に用いられる限り、グルコース・オキングーゼの「単位」とは、pH 5.10および37でで3.0ミリグラムのグルコースを酸化してグルコン酸とするグルコース・オキンダーゼの量を指す。 検定条件は、フィンランドのフィニッシュ・シュガー社の検定方法F3250に示されている。この例では、グルコース・オキンダーゼ1ミリグラムは、pH5および37℃で100-120単位の活性を示す。

*この例に用いられる限り、「ABTS単位」とは、pH5 約よび3 7 でで1 分間にATBS基質 [2、2*ーアジノーbis (3 ーエテルペンズチアゾリン ー 6 ースルホン酸] の酸化の触媒作用をするラクトペルオキシダーゼの量を指す。 検定条件は、マンソンーラテムツラ他[Blockemistry]Vol.27:233-239ページ(198 8)に配載されている。この例では、ラクトペルオキンダーゼ1ミリグラムは、p H5 約よび3 7 でで500ABTS単位の活性を示す。

組成物は、2つの部分に分けて処方され、使用に先立って組み合わし、よく扱って2つの部分が停けて混ざり合うようにする。

第1の部分は、テクトベルオキンダーゼとグルコース・オキンダーゼの混合物である。第2の部分は、ホウ酸、水和ホウ酸ナトリウム(IO BaO)、ビタミンA、0.0016%のアスコルビン酸、カリウム・チオシアネート、水、グルコースの5m1溶液である。この5m1溶液(第2の部分)は、第1の部分と選ぜ合わし、よく使って粉末が存けるようにする。役与は、通常の点頭葉と同様にして行なう。 実施門N

内部(注射) 役与用の注射組成物(溶液)として処方されるベルオキンダーゼ 薬剤のための菓学的に許容されるキャリヤの基礎処方例を示す。この基礎組成物 は、塩化ナトリウム 0.15 モルとリン酸ナトリウム 60ミリモルの破害液 (PH)である。この組成物に、ミエロベルオキンダーゼ30単位を加え、溶液を選ぜて薬剤を調整する。 [この例に用いられている限りにおいて、単位とは、オートージアニンジンを使用して返還で1分間に470mで現た度1単位を増大させる触媒作用を果たすために必要な酵素の量を指す。クラウイックス他「Gastice pierelofyJrel. #1:1344-1250ページ(1984)参照。上の意味では、1マイクログラムは1単位に等しい。]

ら3番目の細胞に対する毒性の規定機度にして、これを各実験およびコントロー ルのペースラインにとった。

次に、上の表XVに示したペルオキシダーゼの処方を等量のベースライン規定機度のHVS-1プール観測液と混ぜ合わせた(1m1/1m1)。

これらウイルスとベルオキンダーゼ処方の混合物を、37℃で30分、60分、および120分辨量した。次に、これら混合物を10から10のフォールドにあ収し、507種度開放的に選択が減少する経過液を得た。これらの懸満核の各々から50マイクロリットルを試料としてとり、「is vilro」で育てたフィブロブラストの層に授権した。 操復後、和庭の培養物を7日間検査した。 細胞に対する事性の腎値を次の要領で半定量的に行なった。0から25%までを1+、25から50%までを2+、50から75%までを3+、75から100%までを4+。

コントロールは、酸化作用のある半分を等量のHBSS緩衝核で世換して安定させた。逆に、ブランクは、処力の完全な酸化系を保持したが、ウイルスの半分は成長媒質で最換された。

予備処理されたウイルスの都路に対する事性をベルオキシダーゼ処方と接触さ せなかった懸濁液のウイルスと比較した。この比較の結果は下記のように表した。

- 1. 効果なし: すなわち、実験とコントロールの間に細胞に対する毒性の 筋はない。
- 2. 運送効果: 細胞に対する事性の発現前に誘導期が最低24時間延ばされた場合。
- 3. 抑制効果: ウイルスの細胞に対する毒性の完全な抑制が認められた場合。

HSV-1プールの20の飲料の各々を5つの違紋希釈で分散させ(10-4から10-8) て、ベルオキングーゼ処方と選ぜ合わせて処理した。これらの飲養を等しい数のコントロールと比較し、その結果をプロットしたのが図1である。

図1を見てわかるように、ペルオキンダーゼ処力の存在下で120分の貯置に よってH5V-1の網路に対する海性の貯在力が完全に抑制された。60分および30分の貯置では、それぞれ、完全な抑制の2/3および1/3、遅延の1/ 3および1/6の効果が得られた。しかし、オキンダーゼ処方と30分だけ貯置

特表平6-501453 (9)

次に、この裏角の予防または恰像に効果のある量(たとえば、約0.5mi) を、必要としている患者に数与する。好ましくは、この投与は、筋肉内性料によって行なう。

間じ締彼を通常認められているような情濃療法を適用してスプレーで使用して もよい。

実施領V

この例は、本発明のベルオキシダーゼ展系のベルオキシダーゼ/基質/過酸化 物系のエンヴェローブ・ウイルスとくに単純応序ウイルス-1に対する効果を示 すものである。ベルオキシダーゼ素系のベルオキシダーゼ/基質/過酸化物系は、 下の表理1に示す処方を用いて調製される。

表題(
成分	最徴液・100m1あたりの量			
グルコース・オキシダーゼ	0.02 E 9 / 7 A			
グルコース・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1.20 ミリモル			
SCN-	0.06 ミリモル			
タクトペルオキシダーゼ	4.00 ミリグラム			
「この遺儀欲は、カルシウム、マ	グネシウム、グルコースを含んでいないハン			

「この経濟技は、カルシウム、マグネシウム、グルコースを含んでいないハンクの均衡塩原溶液である。経費技のpHは7.4である。HBSS被害液の内容 物の重量は、次の通り。落留水1000mlごとに:MaCl−8グラム、KCl−0. 4グラム、NagHPO4-0.08グラム、KHgPO4-0.08グラム。

否、鼻咽頭窩、および外陰部の滲出液から4株のHSV-1ウイルスが得られた。これらの飲料をブールし、次に、免疫療光法を用いて整の決定を行なってはSV-1とした。その後、MRCS細胞および成長媒質内で増殖させた。遠心分離によって細胞と細胞デブリスの分離を行なった。次に、ウイルスをアリコートにして液体窒滞内で貯蔵した。

次に、HIV-1のプールの飲料を10から10のフォールドに存款し、下か

した試料の1/2では、初辺に対する事性の損失は認められなかった。

混合物の最高濃度(H)を検定したとき、少数の例では、酸化作用のある半分によるフィブロブラスト層に対する直接の零性を避けることができなかった。しかし、その後の参収(すなわち、H x 10-1)の間にこの零性は認められなくなり、したがってウイルス自身の零性の説みに混乱を生じることはなかった。

それでも、実験結果はウイルスの細胞に対する事性力の明確な低下を示している。これは、時間依存的であるように思われる。

突進例V I

この例は、本発明のベルオキシグーゼ選邦のベルオキシダーゼ/基質/過酸化 物系のエンヴェローブ・ウイルスとくにヒトの免疫不全ウイルスに対する効果を 示すものである。ベルオキンダーゼ裏剤のベルオキンダーゼ/基質/過酸化物系 は、下の表XNに示す処方で調製された。

表义IV				
成分	級書談・100mlあたりの量			
グルコース・オキシダーゼ	O. O.2 ミリグラム			
グルコース	1.20 ミリモル			
SCN-	0.06 ミリモル			
ラクトペルオキシダーゼ	4.00 EU/77A			

」この級資权は、カルシウム、マグネシウム、グルコースを含んでいないハン クの均価拡張接扱である。級資液の p Hは 7. 4 である。 H B S S 総資液の内容 物の重量は、次の通り。 5 智水 1 D 0 O m l ごとに: NaCI-8グラム、KCI-0.4グ ラム、NagHPO4 -0.05グラム、KH₂PO4-0.05グラム。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

HIVアリコートは、ARV-4額応系の表面部分から得た。次に、これらの アリコートをすぐに等量の表XⅣに示したベルオキンダーゼ処方と是ぜ合わせ、 3.7℃で1時間から2分間野産した。

次に、月1Vとベルオキンダーゼ処方の混合物をフィトへムアグルチニンで削削したヒトのリンパ球の培養物に接種した。アリコートの最終希釈度は、1:20、1:100、および1:200であった。ウイルスを緩密液のみの中で予備
貯置してコントコールを得た。培養物には、11日目に、再び新鮮なリンパ球を 供給した(図2の矢印)。ウイルスの成長は、細胞内(10°の細胞毎に)また は表面部分のいずれかでELISAを用いてp24を検出してモニターした。

コントロールの実験では、ウイルスは、最終参釈度1:20約よび1:100でヒトのリンパ球に接触したとき、初期に細胞内P24を生成した。しかし、1:200の希釈度では、P24の生成が選延し、その量も少なかった。それに比して、ベルオキシダーゼ処方で処理したウイルスは、1:20の希釈度でも少量のP24しか生成しなかった。図2約よび3は、これらの実験の結果をまとめて保したものである。

15日日に、リンパ球の培養物は、1:200で希釈されたウイルスを接種したコントロールで10 年に90pgのp24を生成したが、ベルオキシダーゼ 処方で1時間処理した後1:20に希釈したウイルスを接種したものでは25pgしか検出されなかった。これより高い希釈度のものでは、10 の細胞中でp24は検出されなかった。しかし、10 の細胞の培養物は、p24がその後に 表面部分にこぼれたために全体が感染粒子によって再染された。

コントロールの実験のウイルスがもたらした細胞変性効果は、リンパ球をベルオキンダーゼ処方のみで処理した後は観察されなかった。それに比して、混合物からSNCを除外すると(したがってHzOzの書積を許すと)、最も低い希釈度(1:20)でも細胞に対する毒性があることが証明された。

2分、10分、20分、30分、および60分の予備幹値で活力的実験を行なった。希釈しないベルオキシダーゼ処方と2分間接触させるだけで、充分には 料のHIVの感染力の低下が認められた。 実施例VII

この例も、本発明のペルオキシダーゼ環剤のペルオキシダーゼ/基質/過酸化 物系のエンヴェロープ・ウイルスとくにヒトの免疫不全ウイルスに対する効果を

にされた。光学密度は、490mmと測定された。

下の表义Vにこれらの実験の結果を乐す。これらの結果は、10から40cg/elの 範囲の歳度でヒトのミエロペルオキンダーゼを組み答えたものを含む本発明のペ ルオキンダーゼ震弾が、HTLVIIIBウイルスの複製を完全に抑制することを示して いる。

		表义	v			
	ウイルスの r M P O への被爆後の培養日数					
仗教		0	3	5	1	10
1. ウイルスHTLVIIIB						
+	CIE,	a é	_			۵đ
MPO-NIX	EL13A*	D.đ	15	18	19	13
(10 sg/m1 MPO)						
2. ウイルスHTLYIIIB						
+	CSE,	ø đ		_		o é
MPO-MIX	ELISA"	ba	26	23	18	19
(20 sg/ml MPO)						
3. ウイルスHTLVIII8						
+	CPB'	nd		_		n d
MAO-MIX	ELISA*	≥d	20	14	17	13
(40 us/ml MPO)						
4. ウイルスHTLV111B	CPE'	#d	(+)	-	++	ad
ወみ	ELISA"	0.6	73	170	354	1000
5. Sup71 #8.88						
+	CPE"	2.0	_			14
MPO-MIX	ELISA"	2.6	15	23	39	16
(40 et/al H20)						•

符表平6-501453 (10)

示すものである。この例で使用したペルオキンダーゼは、精製したヒトのミェロ ペルオキンダーゼを組み替えたものであった。

WPO-MIZを関製した。このNPO-MIXは、500mlの培地(RPMI、Giben、および5% 姶児の子牛の血液、Serminb)にナトリウム・テオンアネート(20cg/ml)、グ ルコース1%、グルコース・オキンダーゼ(6mU/ml)、および10から40mg/ mlの精製したヒトのミエロベルオキンダーゼを組み替えたものを加えたものであった。このヒトのミエロベルオキンダーゼを組み替えたものは、特許出調PCT/EP 19/0056#に記載されている方法を使用して生成された。しかし、このようなミエロベルオキンダーゼは、任意の選当なものから得られることを理解が知である。

感染したNet(3細胞すなわち1200TCIDe。(T細胞感染ドーシス50%) から得られたHTLYIII8ウイルスの60mlウイルス配揚液を開墾した。

最後に、1.10° レポーター細胞Sup T1を得た。とくに、ヒトのリンパ暖から得られたaup T1細胞(J.ホーキシー、アメリカ合衆国ペンシルヴェニア 州フィラデルフィア、ペンシルヴェニア大学)が利用された。

以下に説明するような標準的な実験手順が用いられた。

HTLVIIIBウイルスのウイルス懸測液(6 0 ml) をMPO-MIX(500ml)に加え、特られた混合物を3 7 ℃で15分間貯蔵した。次に、混合物をSup T1細胞のペレット(2.10°の細胞を含む)に移し、ゆっくりかき回しながらさらに3 7 ℃で30分間貯蔵した。次に、細胞を培地(RPMIおよび胎児の子牛の血液)で2回洗砂し、ペレットにし、同じ培地、すなわら2.10°細胞/mlの細胞患度で再び膨満させた。次に、これらの再脱満させた細胞を3 7 ℃で10日間培養した。

3日日、5日日、および7日日に培養物の顕微鏡検査(モニター)を行ない、syncitinの形成などの解放実性効果を記録した。10日目には、細胞培養物450siが回収された。次に、この450siの細胞培養物を、105 Triton E-100を含み使用的は-20℃で保存されていた援御料で処理した食塩水50siと選ぜ合わせた。その後、飲料をELISAで分析してp24研LVIII8が原(ウイルスの手張)を定量した。より正確には、週ばれたELISAは、HTLVIII8p24蛋白質を測定して、p24に対してすでられたマウスの単クローン抗体(アメリカ合衆国Dopent社)を一次抗体として使用し、ビオチンと呼ばれるヒトの抗HTLVIII8免疫グロブリンを二次抗体として使用し、ビオチンと呼ばれるヒトの抗HTLVIII8免疫グロブリンを大抗体として使用する。streplaridiaーセイヨウワサビ、ベルオキンダーゼ抱合体(Amershap)およびOPDA免色性基質(Signa)を用いて具体的な複合が明

O. YAMMILITIE							
+	CPR'	pd	(+)	+	**	26	
Mb0-RIX	EL15A*	nd	87	115	193	835	
(40 ug/ml MPO)							
(グルコース・オキシダー	-ゼなし)						
7. ウイルスHTLYIIIB						-	
+	CPE 1	24	(+)	+	**	16	
MDO-NIX	ELISA"	Ωđ	116	394	658	800	
(MPOなし)							

CPE(細胞に対する毒性作用):

(HTLYIIIBなし)

O L A SHTIVELIR

- ー specitisがまったく観察されなかった。
- 土 若干の小さいsyncitiaが観察された。
- + → ++ synciliaの数および大きさの増大が観察された。
- * ELISA: ミリ単位OD490 で表される。

要XVからわかるように、試料1、2、3では、specifiaがまったく観察されず、ウイルスの複製の抑制が認められた。試料4では、specifiaおよびウイルスの複製の両方で正の制御が認めれられた。試料5では、魚の制御が認められ、検定物中にはウイルスが存在しなかった。試料6では、MPO開涮にその基質の一つ1012)が欠加していた。したがって、ウイルスの複製に対する作用はまったく認められなかった。最後に、試料7では、検定物中にMPOが存在していないので、ウイルスの複製に対する作用はまったく認められなかった。

上の検定を全部合わせてみると、ミエロベルオキシダーゼを適当な測度で本発 明の裏剤のベルオキンダーゼ系に使用すればHTLVIIIBウイルスの複製がが完全に 抑制されることが示されている。

实施例VI

この例は、ベルオキンダーゼ/基質/過酸化物系の抗ウイルス作用ならびにミ エロベルオキンダーゼ/基質/過酸化物系の性愛剤の恒歩テンジクネズミ・モデ

特表平6-501453 (11)

ル (窓内テンジクネズ・モデル) における生殖器ウイルスに対する効果を示すも 「研究者の試験にもとづけば有意である。 のである全ウイルスに対する効果を示すものである。

20匹のハートリー・テンジクネズミの図内に106 pfuのHSV2 MS ウイルスを接種した。4日目から始めて24日目まで毎日連続してこれらのテン ジクネズミの疱疹病変状態(0から4までの尺皮で)の発現および発達をモニタ ーし、下記の3種類のゲルのいずれか1つを用いて処置した。

- 1. 表IXの例9Aのゲルの処方通りのコントロール・ゲル(4匹のテンジ クネズミのグループ用)
- 2. ヲクトペルオキンダーゼの200IUではなくヲクトペルオキンダーゼの88IU(ゲル100gあたり)を使用した以外は良IXの例9Aにしめした 通りの地方で開製したヲクトペルオキンダーゼ/基質/過酸化物系を含むゲル (8匹のテンジクネズミのグループ用)。
- 3. タクトペルオキシダーゼの2001Uではなくミエロベルオキシダーゼの70.81U(ゲル100gあたり)を使用した以外は表IXの例9Aにしめした透りの処力で調整したミエロベルオキンダーゼ/蒸賃/過酸化物系を含むゲル(8匹のテンジクネズミのグルーブ用)。

他序の祭責状態は、連続する2段階で発生した。第1の段階(一次感染)は、 接続されたウイルスによるものであり、第2の段階(再発)は、神経線取内に潜伏している状態で存在したウイルスの、多少とも頻繁な、再活性化によるものである。

処理は、外部生産器の関係に残われた痕迹の病変体に0.6グラムのゲルを動布することによって行なった。これらの実験の結果を衰XVI(一次感染に対する処理の効果を示したもの)および表XVI(再発に対する処理の効果を示したもの)ならびに関4のグラフに示す。

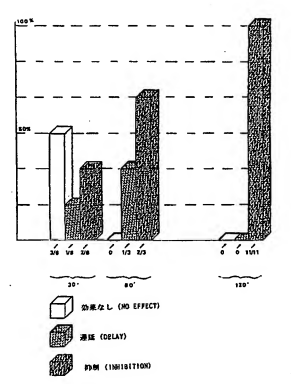
yn 平均再免款" 平均の再発期間 (日業) 1 1.5 4.3 2 1.4 M.S. 3 N.S. 1.9 M.S. 3 3.3 N.S." 「ここでは、連続する2日間にO. 5 (erythms)に等しい点数を測定するかまた は1日に少なくとも1(vesicale)に等しい点数を測定した場合に1つの再発とな る。 再発の前後には1日の病変のない日がある。 * 研究者の試験にもとづけば有意ではない。

接XVI的よび図4からわかるように、一次感染による病変的は、概して重度が高く(最高点2.5~3)、4日目から12~14日目まで使いた。一方、再発による病変的は、比較的良性で(最高点0.5~1)、平均して3~4日後に消えた。これらの処理の結果は、ラクトベルオキンダーゼおよびミエロベルオキンダーゼを含んだゲルが一次感染の重度、最高点数、および期間を有常に低減することを明らかに示している。 図2的よび図3の規則

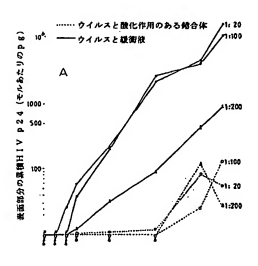
図2は、リンパ草培養物中でHIVによって生成されたp24の成長を漫面部分のp24を測定して得られた結果で示した図である。図3は、リンパ草培養物中でHIVによって生成されたp24の成長を10°の縁起ごとに縁患内のp24を制定して得られた結果で示した図である。

図2および図3に用いられている記号は、以下の通りである。実績 () : 建節液のみ中での予備料置1時間。製練 (---) : 酸化作用のある酵合体中で の予備料度1時間。HIVの初期プールの最終的な希釈物: 1:20 (●○)、 1:100 (第□)、1:200 (▲△)。

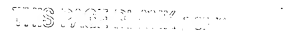
以上の収明および何から、当該技術分野に通常程度に熟達している人には、本 発明の精神および範囲から逸鋭することなく等価の変更を行なうことが可能なこ とは明らかであろう。

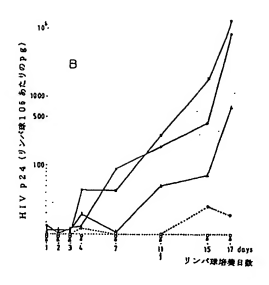


Plaure 1'

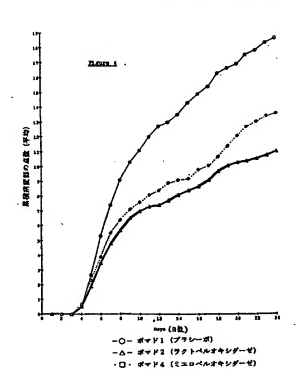


Pigure 2









I CLASSIFICATION OF SURECT SATTIES AS STORY CONTINUES STORY SATES AND ADDRESS	
According to Apparentary Prince Considerates OFC; or to the Audiest Considerate and DFC	
Int.C1.5 A 63 K 37/50 A 63 K 7/28	
s. Ficus licusode	
Mathet Commission Lands	
Constant Print	
Set.C1.5 A 63 K	
Description benefied after the Hilliams Description of the English part part and Description and Part Parties Invested with Energy that part parties to Description on the Parties Invested	
III. DOCKARS IT COMMERCE TO BE EXCENSIVE	
Company Chammar Research, Free Schools, visit sprayers, of the column prosper? Schools to 0	
EP,A,0361908 (IDEON CORP.) 4 April 1990, sep claim 1-5,10,12,14,15; page 4, limes 25-47; example 3	
A WO, A,0972457 (WHYEASITE LIGHE DE BRUUELLES) 28 December 1989, see claims 14-22; page 28, lines 10-30, page 5, line 1 - page 7, line 21 (citad in the application)	
A Chemical Abstratts, vol. 72, no. 15, 13 April 1770 (Columbus, Dile, US) N. Belding et al.: "Parvaidase-mediated virucidal systems", see app 129, abstract no. 78055g, & Sciences, 1970, 187(1915), 1995.	
A	
* Speed compute of and formation (**) ** Section of the compute of the compute of the control o	
M. COMPRESSION	
04-10-1991 . But of Market of the Incomment Service Service S	

DE BOCK SEE	NTS CONDUCTOR TO BE EXEVANT (CONTOLLS FROM THE RECENS SHIET)	BE 91/00948
(Charles of December, and Address, when appropriate of the educate passages	Relation to Order has
^	EP,A,D13735 (LACLEDE PROFESSIONAL PRODUCS, INC.) 5 February 1986, see claims 1.2.9.17 (cited in the application)	1-24
P.E	1.1.9.17 (cited in the application) Chewical Abstracts, vol. 115, no. 7, 2 September 1991 (ca) mobuse, Ohio, 039 3.J. Riebzeeff et al.: "Firectful offset of Lacubeccilus actiophilus on the control of	1-26
·		

TIB RICE TOLLA (ESPE

特表平6-501453 (13)

图 果 同 重 格 包

EE 9100048

Take more than the passed foundly recorded to the potent destinate which is the observational invariable expent. The amoretees or a consideral is the Computer Printed Child CHIP this is to be published.

The European Printed Children is no very delite for these perfections which per causing given the site program of integrands.

Parish deciman chief de moreth papara	Parameters deta	Parent Sealty Sealth Sealty	Attitudes des
EP-A- 0361908	D4-04-90	AU-A- 4402589 - 9003185	18-04-90 05-04-90
WO-A- 8912457	29-12-89	FR-A- 2632525 EP-A- 0372063 JP-T- 1501327	15-12-69 13-06-90 28-03-91
EP-A- 0127605	05-12-64	AT-A- 382078 CA-A- 1211708	12-01-67 23-09-06
EP-A- 0133736	06-03-85	US-A- 4537754 US-A- 4564519 JP-A- 59231011	27-08-85 14-01-85 25-12-84
	No. 2 - 2 - 2	100 Prose Office, No. 12/02	

フロントページの統き

(72) 発明者 モギルブスキー ニコル ベルギー国, B-1150 ブリュッセル,リュ ペ ドゥクロワ 4



WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 5: (11) International Publication Number: WO 92/01466 A61K 37/50, 7/28 (43) International Publication Date: 6 February 1992 (06.02.92) (21) International Application Number: PCT/BE91/00048 (74) Agent: COLENS, Alain; 21, rue Frans Merjay, B-1060 Bruxelles (BE). (22) International Filing Date: 18 July 1991 (18.07.91)

(30) Priority data: 9015910.4

19 July 1990 (19.07.90)

GB

(71) Applicant (for all designated States except US): UNIVER-SITE LIBRE DE BRUXELLES [BE/BE]; 50, avenue Franklin Roosevelt, B-1050 Bruxelles (BE).

(72) Inventors; and

(75) Inventors/Applicants (for US only): POURTOIS, Michel [BE/BE]; 23, avenue de la Floride, B-1180 Bruxelles (BE). BOLLEN, Alex [BE/BE]; Gaasbeekstraat 65, B-1701 Itterbeek (BE). MOGUILEVSKY, Nicole [FR/BE]; 4, rue P. Delacroix, B-1150 Bruxelles (BE).

(81) Designated States: AT (European patent), BE (European patent), CH (European patent), DE (European patent), DK (European patent), ES (European patent), FR (European patent), GB (European patent), GR (European patent), IT (European patent), JP, LU (European patent), NL (European patent), SE (European patent), US.

Published

With international search report.

(54) Title: PROPHYLACTIC AND THERAPEUTIC APPLICATIONS OF PEROXIDASES

(57) Abstract

Prophylactic and therapeutic applications of peroxidases for the manufacture of medicaments for the prevention and treatment of enveloped virus infections and, in particular, of herpes simplex and human immunodeficiency virus infections. The medicaments include a peroxidase, a substrate and a peroxide in a pharmaceutically acceptable carrier. Peroxidases of the medicaments include lactoperoxidase and myeloperoxidase. The medicaments are formulated with pharmaceutically acceptable carriers for topical, oral and injectable administration to individuals in need thereof.

FOR THE PURPOSES OF INFORMATION ONLY

Codes used to identify States party to the PCT on the front pages of pamphlets publishing international applications under the PCT.

AT	Austria	ES	Spain	MG	Madagascar
AU	Australia	FI	Finland	ML	Mali
BB	Barbados	FR	France	MN	Mongolia
88	Belgium	GÁ	Gabon	MR	Mauritania
BF	Burkina Faso	GB	United Kingdom	MW	Malawi
BG	Bulgaria	GN	Guinca	NL	Netherlands
	Benin	GR	Greece	NO	Norway
BJ	_	HU	Hungary	PL	Poland
BR	Brazil	IT	Italy	RO	Romania
CA	Canada	JР	Japan	SD	Sudan
CF	Central African Republic	KP	Democratic People's Republic	SE	Sweden
CC	Congo	nr-	of Korea	SN	Senegal
CH	Switzerland	KR	Republic of Korca	ธบ+	Soviet Union
CI	Côto d'Ivoire	L	Liechtenstein	TD	Chad
CM	Cameroon		Sri Lanka	TG	Togo
cs	Czechoslovakia	LK		US	United States of America
DB	Germany	LU	Luxembourg	•	

⁺ It is not yet known for which States of the former Soviet Union any designation of the Soviet Union has effect.

PROPHYLACTIC AND THERAPEUTIC APPLICATIONS OF PEROXIDASES

Field Of The Invention

The present invention relates to prophylactic and therapeutic applications of peroxidases and methods for the prevention and treatment of viral infections and, in particular, to prophylactic and therapeutic applications of peroxidase medicaments, and methods for utilizing such peroxidase medicaments for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses, such as the Herpes Simplex Viruses and the Human Immunodeficiency Viruses.

Background Of The Invention

The development of effective prophylactic and therapeutic medicaments for preventing and inhibiting the cytotoxic potential of infections of enveloped viruses, and in particular of Herpes Simplex Viruses (HSV's) and Human Immunodeficiency Viruses (HIV's), have proven problematic.

Herpes Simplex Viruses (such as HSV-1 and HSV-2) are widespread. Prophylactic and therapeutic medicaments and methods developed for the prevention and treatment of infections of herpes simplex viruses have, in general, only been partially successful.

Secretions of human milk have long been known to exhibit antiviral activity [see Matthews et al., Lancet, 2: 1388-1390 (1976); Micheals, R.H., J. Immunol., 94: 262-271 (1964); Laegried et al., Acta Paedriatz Scand., 75: 696-701 (1986); and Isaacs et al., J. Infect. Dis., 154: 969-971 (1986)]. In particular, whole human breast milk has "in vitro" been noted to exhibit antiviral neutralizing activity against herpes simplex virus 2. [Lopez et al., Arch. Fr.

SUBSTITUTE SHEET

Pediatr., 46: 263-265 (1989)]. While the origins of this antiviral activity has been attributed to several varying sources, it has never been able to be definitively characterized.

The primary source of the antiviral activity of milk has been attributed to the presence of immunoglobins (IgG's) therein. Other sources that have been suggested as the origin of this antiviral activity includes a non-lipid macromolecule that is relatively stable to heat (Matthews et al., and Micheais, both supra) and/or a molecule having a molecular weight of 400,000 daltons (Laegried et al., supra) and/or a component of the lipid layer that effects only encapsulated viruses (Issacs et al., supra). This inability to definitely characterize the antiviral origin(s) of milk limits the use thereof, or of components or systems thereof, for antiviral purposes.

Human saliva has also long been known to be active against a number of viruses, including herpes simplex virus 1. [see Gyselink, et al., J. Infect. Dis., 137: 583-586 (1978)]. Unfortunately, the origin of the anti-viral activity of human saliva has not been definitively characterized, being ascribed variously to glycoproteins [Learner, et al., J. Immunol. 96: 59-63 (1966)], immunoglobulin A [Tomasi, J. clin. Invest. 42: 1552-1560 (1963)] or immunoglobulin G (Gyselink, et al., supra). More recently, it has further been suggested that the antiviral activity may be more of a cell-protective activity than a. virus neutralizing activity -- that is to say, the saliva directly affects the oral epithelial cells, protecting them: against infection [see Heineman, H.S., and M.S. Greenberg, Archs Oral Biol. 225: 257-261 (1980)]. Unfortunately, the origin of such activity still remains unknown.

No medicament has been successful in preventing and inhibiting infections of, and the cytotoxic potential of, herpes simplex viruses in all stages.

The human immunodeficiency viruses (HIV's) are fatal and widespread viruses that have only relatively recently been identified. The biochemistry and physiology of these HIV's are poorly known and understood. It has been reported that "in vitro" contact, for at least one-half hour or more, with whole human saliva inhibits the ability of human immunodeficiency virus (HIV) to infect phytonaemagglutininstimulated lymphocytes. [Fultz, Lancet, 2:1215 (1986)]. However, shorter periods of incubation have failed to demonstrate an impressive antiseptic effect (see Fultz, supra). Moreover, not all of the saliva samples reported can insure a 100% inhibition of HIV-1 infectivity [see Fox et al., JADA, 118: 709-711 (1989)].

As yet, no medicaments or methods of which we are aware have proven to be consistently successful for preventing and treating infections of, and the cytotoxic potential, of the HIV's.

Other enveloped viruses that are particularly troublesome to effectively prevent and treat include other herpes viruses (such as Varicella-zoster virus, cytomegalovirus, Epstein-Barr virus and human herpes virus-6), the paramyxoviruses (such as human parainfluenza viruses), the family of orthomyxoviruses (such as the influenza type viruses A and B), rotaviruses, coronaviruses and retroviruses (such as Human T-cell leukemia virus-1, bovine leukemia virus and simian immunodeficiency virus).

It is well known that natural antimicrobial agents are

-4-

contained in most natural external mammalian secretions. In particular, the naturally-occuring antimicrobial thiocyanate/peroxidase/ H_eO_e systems present in saliva and in milk have been extensively studied.

In saliva, an antimicrobial peroxidase-dependent system has been described which can generate hypothiocyanite (OSCN-), as follows:

COram and Reiter, Biochem. J., 100:373-381 (1966); Hogg and Jago, Biochem. J., 117: 779-790 (1970); and Carlsson et al., Infect. Immun., 44: 581-586 (1984)]. The peroxidases thought to be present in saliva that oxidize thiocyanate in this system include salivary peroxidase and lactoperoxidase. A similar antimicrobial lactoperoxidase-dependent system has also been identified in milk. [Oram and Reiter, Biochem. J., 100:382 (1966)]. Indeed, it has been suggested that the same peroxidase/thiocyanate/hydrogen peroxide system that operates in saliva also operates in milk. [See Klebanoff, S.J., et al., J. Dent Res. (supp.) p.86 (1965).]

The antimicrobial efficiency of the thiocyanate/peroxidase/hydrogen peroxide system has been demonstrated "in vitro" against several bacteria known to be responsible for frequent destruction of teeth and/or periodontium [See Carlsson, supra, and Courtois et al., J. Dent. Res. 68 (spec. issue):1002 (1989)]. The antimicrobial efficiency of this system was also demonstrated "in vivo" in cases of aphtous lesions of the buccal mucosa [Hoogendoorn

and Piessens. J. Oral Pathol., 16: 425-427 (1987)].

Unfortunately, the precise antimicrobal mechanism of the thiocyanate/peroxidase/H_eO_e system has not been definitely characterized. However, it is believed that at physiological pH, hypothiocyanite (generated by this system) mediates the oxidation of essential proteins and enzymes sulfhydryls groups of the bacteria, resulting in microbial inhibition. Additionally, it has been suggested that lactoperoxidase may be responsible for the formation of higher oxyacids of the thiocyanate ion, such as cyanosulfurous and cyanosulfuric acids, which may also be responsible for antimicrobial inhibition. [Bjoerck, L., and O. Claesson, J. Dairy Sci. 63:919-921 (1980); Hogg, et al., supra; and Pruitt, et al., Biochemistry 21:562-567 (1982)].

It is also known to provide orally-activated antimicrobial dentifrices that contain a thiocyanate/peroxidase/hydrogen peroxide system. Upon oral administration, the enzyme-dependent systems in these antimicrobial dentifrices are activated by various components (such as oxygen and/or water) of the natural chemical environment of the oral cavity. In particular, United States Letters Patent No. 4,564,519 issued to Pellico et al., (hereinafter sometimes referred to as Pellico '519) discloses a di-enzymatic chewable orally-activated antimicrobial dentifrice that includes a thiocyanate salt and lactoperoxidase which, through interaction with hydrogen peroxide formed by another enzymatic system in the dentifrice, produces a bacterial inhibitor in the form of a negative, monovalent hypothiocyanite ion (OSCN-) which exists in solution in acid-base equilibrium with hypothiocyanous acid (HOSCN).

Also, in United States Letters Patent No. 4,575.617 issued to Montgomery et al., it was disclosed to provide antimicrobial enzymatic bandages and pads for disinfection purposes. These pads include a serum-activated oxidoreductase enzyme for producing hydrogen peroxide upon contact of the enzymatic materials with serum. In one embodiment, these antimicrobial bandages are formulated to also include a peroxidatic peroxidase, such as lactoperoxidase.

In the journal BIOFUTUR (February, 1990, at page 52), a system is disclosed having two enzymes that, in tandem, generates toxic radicals that may be useful for the treatment of various infections. This system includes glucose oxidase which, in the presence of glucose, generates $H_{\mathbf{a}}O_{\mathbf{c}}$. system also includes a peroxidase which, with the H2O2, generates iodides that are highly toxic for the cell. Unfortunately, the precise mechanism of this toxicity is not It was further reported therein that this glucose oxidase/peroxidase system has been coupled to a monoclonal antibody against <u>Candida</u> <u>albicans</u> and has been found effective for protecting against such infections in mice. This glucose oxidase/peroxidase system has also been coupled to a monoclonal antibody for the epitope of the gp 120 fraction of HIV and has been found to be effective against infections of <u>Sacharomyces</u> expressing this epitope.

In the journal CLINICAL RESEARCH, vol. 36, No. 5 (1988) at 809A, a lactoperoxidase-halide-hydrogen peroxide (LHHP) system was reported to be effective, in vitro, on respiratory syncytial virus (RSV) replication. It was also suggested that a myeloperoxidase-halide-peroxidase system (that plays an important role in host defense mechanisms against phagocytosed bacteria) may also have a role in host defense

-. ..-.--

against RSV.

Finally, in PCT patent application no. WD 8912457, the incorporation of myeloperoxidase with a carrier is disclosed for administration to humans for reinforcing the natural antibody activity thereof at the macrophage level. In this . disclosure, purified myeloperoxidase is linked with a carrier that has an affinity for the macrophage, so that the carrier will transport the myeloperoxidase to where it may be captured and utilized by the macrophage for antibody defense. Carriers disclosed include antibodies, or fragments thereof that have an affinity for the macrophages. Other suggested carriers include particular liposomes and human serum albumin. Preferably, the myeloperoxidase and the linked carrier are formed utilizing recombinant DNA technologies. Such a composition is provided to aid, augment and reinforce the bodies natural antibody defenses and is believed to be useful in combatting various infections, including HIV.

Despite the long-standing coexistence of the knowledge of the properties of the peroxidases and the thiocyanate/peroxidase/hydrogen peroxide system, as well as the need for prophylatic and therapeutic medicaments for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses (and in particular of herpes simplex and human immunodeficiency viruses), to the best of our knowledge no one has utilized medicaments incorporating such peroxidases or peroxide systems for the prevention or treatment of infections of enveloped viruses and, in particular, for the prevention and treatment of herpes simplex and human immunodeficiency virus infections.

_Thus, it can be seen that there remains a need for prophylactic and therapeutic peroxidase medicaments which

prevent and/or treat infections of enveloped viruses, including HSV and HIV, and for prophylactic and therapeutic applications of peroxidases in a medicament that may be administered to an individual in need thereof without depending upon naturally-occurring concentrations of substrate, oxygen donors or peroxidases for their inhibitory effect. Finally, there remains a need for methods for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses, including HSV's and HIV's, by the administration of prophylactic and therapeutic effective amounts of such peroxidase medicaments to an individual in need thereof.

Summary Of The Invention

It is a primary object of the present invention to provide uses (applications) for peroxidases in the formulation (manufacture) of medicaments for the prevention and treatment of enveloped viruses.

It is another object of the present invention to provide prophylactic and therapeutic applications of peroxidases in medicaments for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses, including herpes simplex and human immunodeficiency viruses.

It is still another primary object of the present invention to provide prophylactic and therapeutic methods for viruses, by the administration of prophylactic and therapeutic effective amounts of peroxidase medicaments to individuals in need thereof.

As utilized herein, the term "prophylactic" refers variously to medicaments, amounts or quantities, methods,

uses and effects, etc., that prevent and/or aid in preventing infections of enveloped viruses and, in particular of the HSV's and the HIV's. As utilized herein, the term "therapeutic" refers variously to medicaments, amounts or quantities, methods, uses and effects, etc., that ameliorate infections of enveloped viruses and, in particular of the HSV's and the HIV's.

In accordance with the teachings of the present invention, there are disclosed herein prophylactic and therapeutic applications of peroxidases in medicaments, and methods for the administration of the peroxidase medicaments, for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses, including herpes simplex and human immunodeficiency viruses.

The preferred peroxidase medicament (hereinafter sometimes referred to as the "peroxidase composition" or simply as the "composition") of the present invention, is a substantially self-contained antiviral system that may operate without depending upon naturally-occuring "in vivo" compounds, or concentrations thereof, of the user thereof. This medicament includes: an oxygen donor, which is preferrably a glucose-glucose oxidase enzymatic system that generates hydrogen peroxide; a peroxidase, such as lactoperoxidase; and a substrate, chosen from a group consisting of halogens and pseudo-halogens. These peroxidase medicaments are formulated, such that comparatively shortterm administration thereof is effective for the prevention and treatment of enveloped viruses, such as the HSV's and Preferably, the concentrations and/or formulations of HIV's. these various components have been chosen to maximize oxygen donor and peroxidase-generated compound production, while simultaneously maintaining the oxygen donor concentrations at

levels which do not impede with the activity of the peroxidase.

It is noted that it is preferred to formulate the peroxidase medicaments of the present invention, so as to include various components of, and mimic somewhat, the salivary thiocyanate-peroxidase system. Such a formulation is preferred since the components thereof would be genuine components of human external secretions. This formulation is further preferred since the antiviral activity thereof can possibly be further enhanced through the absorption of foods enriched with any of the various components thereof.

Accordingly, the present invention most preferably provides substantially self-contained hypothiccyanite-generating, prophylactic and therapeutic peroxidase/thiccyanate/hydrogen peroxide medicaments that may be applied and utilized without depending upon the users naturally-occuring "in vivo" oral concentrations thereof, for the prevention and treatment of infections of enveloped viruses.

Other enveloped viruses to be prevented and/or treated by the peroxidase medicaments of the present invention include the paramyxoviruses (such as human parainfluenza viruses), the family of orthomyxoviruses (such as the influenza type viruses A and B), rotaviruses, coronaviruses, herpes viruses (such as Varicella-zoster virus, cytomegalovirus, Epstein-Barr virus and HHV6) and retroviruses (such as Human T-cell leukemia virus-1, bovine leukemia virus and SIV).

In still further accordance with the teachings of the present invention, there is disclosed a method for the

prevention and treatment of infections of enveloped viruses. such as herpes simplex viruses and human immunodeficiency viruses. This method involves the administration of prophylactic and therapeutic effective amounts of the peroxidase medicaments of the present invention to an individual in need thereof.

These and other objects of the present invention will become apparent from the following specification, when taken in conjunction with the enclosed figures.

Brief Description Of The Drawings

Figure 1 is a bar chart diagrammatically representing the results obtained after 20, 30 and 120 minutes of pretreatment of HSV-1 with the peroxidase/thiocyanate/hydrogen peroxide system of the medicaments of the present invention.

Figure 2 is a line chart diagrammatically representing the results obtained of growth of HIV-generated p24 in lymphocyte cultures in the supernatant after treatment with the peroxidase/thiocyanate/hydrogen peroxide system of the medicaments of the present invention.

Figure 3 is a line chart diagrammatically illustrating the results obtained of intracellular growth of p24 per 10° cells after treatment with the peroxidase/thiocyanate/hydrogen peroxide system of the medicaments of the present invention.

Figure 4 is a line chart diagrammatically illustrating the results of lactoperoxidase and myeloperoxidase assays.

-12-

Description Of The Invention

The peroxidase medicaments of the present invention include a peroxidase. Preferably, the peroxidase medicaments include peroxidase/oxidizable substrate/oxygen donor system that exhibits antiviral properties against enveloped viruses, including HSV's and HIV's. In these antiviral medicaments, peroxidase catalyzes oxidation of the substrate (a halogen or pseudo-halogen) by the oxygen donor (a peroxide) to form negatively-charged, monovalent oxidizing compounds. The medicaments may be formulated for prophylactic and/or therapeutic purposes, as desired and needed, for permitting the administration of prophylactic and/or therapeutic effective amounts thereof to an individual in need thereof for preventing and/or treating infections of enveloped viruses, such as the HSV's and the HIV's.

The peroxidase medicaments of the present invention are also useful for prophylactic and therapeutic applications against infections of enveloped viruses, such as paramyxoviruses, the family of orthomyxoviruses, rotaviruses, coronaviruses, herpes viruses (such as varicella-zoster virus, cytomegalovirus, Epstein-Barr virus and human nerpes virus-6) and retroviruses (such as human T-cell virus-1, bovine leukemia virus and simian immunodeficiency virus).

The substrate of the medicaments of the present invention is chosen from a group consisting of negatively—charged halogens, and their derivatives, and negatively—charged pseudo-halogens, and their derivatives. The term "halogens" refers to certain of those elements, in their negatively—charged monovalent states, that belong to Group VII of the Periodic Table of Elements and, as is well known to those skilled in the art, includes bromide, chloride and

iodide. The term "pseudo-halogens" refers to certain negatively-charged ions and ionic compounds that are monovalent. The "pseudo-halogens" of the present invention include the thiocyanate salts, such as sodium thiocyanate, potassium thiocyanate, ammonium thiocyanate, ferric thiocyanate and mixtures thereof. These substrates and their derivatives are able to be extracted (isolated) from natural material (for example, saliva and human milk) or produced by natural or chemical methods, all of which are well known to those skilled in the art.

The peroxidases in the medicaments of the present invention catalyze the oxidation of the substrate by the oxygen donor for generating the oxidizing compounds. peroxidases include plant (vegetable) peroxidases, such as horseradish peroxidase, and mammalian peroxidases, such as salivary peroxidases, lactoperoxidases, myeloperoxidases and eosinophil peroxidase. The peroxidases for the medicaments of the present invention may be extracted, by methods and techniques well known to those skilled in the art, from natural milieu, such as those peroxidases extracted from horseradish and saliva [for example, as described in Mansson-Rahemtulla et al., Biochemistry, 27:233-239 (1988)], as well as the lactoperoxidases extracted from milk derivatives (i.e., whey) and myeloperoxidases produced by leukocytes. These peroxidases also include those peroxidases (including myeloperoxidases) that are produced by recombinant DNA techniques, also well known to those skilled in the art.

[As utilized herein, the term "International Unit(s)" identifies that amount of the enzyme that will effect catalysis of 1 micromole of substrate per minute at pH 7 and 25°C. Enzymes are supplied in dry or liquid form with the label specifying the concentration in IU's on a per gram or per milliliter basis, as appropriate.]

Lactoperoxidase is a glycoprotein which, in one commercial embodiment is a lyophilized powder derived from milk. This commercial peroxidase has an activity of 80 International Units (hereinafter sometimes referred to as IU's) and a projected molecular weight of 93,000 for L-Tyrosine Iodination. The physical-chemical properties reported for lactoperoxidase includes: a molecular weight of 78.000; partial specific volume 0.74; and heme/mole 1.0.

Salivary peroxidase is a glycoprotein which may be derived from the saliva or the acini of the parotid glands. The chemical characteristics of salivary peroxidase are not well known. However, the physical-chemical properties reported for salivary peroxidase includes a molecular weight ranging from approximately 80,000-100,000.

Myeloperoxidase is also a glycoprotein. In one commercial embodiment (from SIGMA corp., St. Louis, Missouri, U.S.A.), myeloperoxidase may be obtained from human leukocytes, being lyophilized from 0.02 M sodium acetate buffer. This commercial embodiment has an activity of 40-100 I.U.'s.

Horseradish peroxidase is a glycoprotein. In one commercial embodiment (SIGMA, corp., St. Louis, Mo., U.S.A.), it is an essentially salt free powder. This commercial embodiment has an activity of 250-330 units per mg. solid. Preliminary studies of this embodiment have indicated the presence of two basic and no acidic iscenzymes therein. [As utilized herein, the term "unit" refers to that amount of the horseradish peroxidase that will form 1.0 mg purpurogallin in 20 sec. at pH 6.0 at 20°C. This purpurogallin (20 sec.) unit is equivalent to approx. 18 uM units per min. at 25°C.]

Examples of the preferred peroxidase/substrate combinations to utilize in the medicament of the present invention are set forth below in Table IA:

-	TABLE	IA .
(2) (3) (4)	Peroxidase Salivary peroxidase Lactoperoxidase Myeloperoxidase Horseradish peroxidase Plant peroxidase	Substrates thiocyanate, lodide thiocyanate, lodide chloride, iodide, thiocyanate chloride, lodide chloride, lodide chloride, iodide, promide
<u>. </u>		

The reactions of representative enzyme systems from Table IA (in the presence of a peroxide -which for purposes of illustration herein, will be hydrogen peroxide- from the oxygen donor) to produce either a hypohalite or hypothicocyanite compound, are set forth in Table IB, as follows:

TABLE IB

⁽¹a) Salivary peroxidase catalyzes the interaction of thiocyanate and hydrogen peroxide to produce hypothiocyanite and water;

⁽¹b) Salivary peroxidase catalyzes the interaction of iodide and hydrogen peroxide to produce hypoiodite and water; (2a) Lactoperoxidase catalyzes the interaction of thiocyanate and hydrogen peroxide to produce hypothiocyanite and water; (2b) Lactoperoxidase catalyzes the interaction of iodide and hydrogen peroxide to produce hypoiodite and water; (3a) Myeloperoxidase catalyzes the interaction of chloride and hydrogen peroxide to produce hypochlorite and water; (3b) Myeloperoxidase catalyzes the interaction of iodide and hydrogen peroxide to produce hypoiodite and water; (3c) Myeloperoxidase catalyzes the interaction of thiocyanate and hydrogen peroxide to produce hypothiocyanite and water; (4a) Horseradish peroxidase catalyzes the interaction of chloride and hydrogen peroxide to produce hypothiocyanite and water; (4a) Horseradish peroxidase catalyzes the interaction of chloride and hydrogen peroxide to produce hypochlorite and water;

Table IB continued

(4b) Horseradish peroxidase catalyzes the interaction of iodide and hydrogen peroxide to produce hypoiodite and water; (5a) Plant peroxidases catalyze the interaction of chloride and hydrogen peroxide to produce hypochlorite and water; (5b) Plant peroxidases catalyze the interaction of iodide and hydrogen peroxide to produce hypoiodite and water; and (5c) Plant peroxidases catalyze the interaction of bromide and hydrogen peroxide to produce hypobromite and water.

The oxygen donor of the present invention provides (supplies) the peroxide (for example, hydrogen peroxide) in the medicament necessary for oxidation of the substrate.

Preferably, the oxygen donor is an enzymatic system including a substrate, an enzyme specific to such substrate and other necessary reactants, such as water and/or oxygen and/or hydrogen. Alternatively, microorganisms, such as the Steptococci and Lactobacilli that are commonly referred to as lactic acid bacteria may be utilized in the medicaments of the present invention to supply the peroxide (in the form of hydrogen peroxide). Specific examples of such lactic acid bacteria include Lactobaccillus casei and Streptococcus faecalis and Streptococcus mutans. Use of such microorganisms (microbes) is especially preferred in the medicaments formulated for use as a vaginal cream for topical application.

It is also contemplated herein that inorganic peroxides (such as sodium peroxide and magnesium peroxide) or organic peroxides (such as benzyl peroxide and urea peroxide) may be utilized. Also, chemicals that, upon reaction, produce hydrogen peroxide may be utilized. Indeed, even hydrogen peroxide itself may be utilized as the oxygen donor. The precise oxygen donor to be utilized will vary depending upon several factors, including the formulation into which the medicament is to be made for administration.

Most preferably, the oxygen donor is an enzymatic system including an oxidizable substrate, an oxidoreductase enzyme specific to such substrate and other necessary reactants, such as oxygen and/or water. Examples of such oxidizable substrates, and oxidoreductase enzymes specific therefor, include those enumerated in United States Patent No. 4,564,519 issued to Pellico et al. (hereinafter referred to as Pellico '519). Such examples are set forth below in Table IIA:

1	TABLE IIA	
Oxidizable	OxidoreductaseEnzyme	Other Reactants .
(a) B-D-glucose (b) D-galactose (c) urate (d) choline (e) D-amino acids: (f) D-glutamate (g) glycine (h) glycollate (i) L-sorbose (j) primary alcohol (k) primary amine (l) NAD(P)H	glucose oxidase galactose oxidase urate oxidase choline oxidase D-amino acid oxidase D-glutamate oxidase glycine oxidase glycollate oxidase L-sorbose oxidase alcohol oxidase amine oxidase NAD(P)H oxidase	Water, Oxygen Oxygen Water, Oxygen Oxygen Water, Oxygen Water, Oxygen Water, Oxygen Water, Oxygen

D-amino acids includes D isomers of proline, methionine, isoleucine, alanine, valine and phenylalanine.

The reactions of representative enzyme systems from Table IIA to produce hydrogen peroxide are set forth in Table IIB.

TABLE IIB

⁽a) Glucose oxidase catalyzes the interaction of Beta-D-glucose, water and oxygen to produce hydrogen peroxide and gluconic acid;

⁽b) Galactose oxidase catalyzes the interaction of D-

TABLE IIB continued

galactose and oxygen to produce hydrogen peroxide and D-galacto-hexo-dialdose;

- (c) Urate oxidase catalyzes the interaction of urate, water and oxygen to produce hydrogen peroxide, allantoin and carbon dioxide;
- (d) Choline oxidase catalyzes the interaction of choline and oxygen to produce hydrogen peroxide and betaine aldehyde;
 (e) D-amino acid oxidase catalyzes the interaction of D-amino
- (e) D-amino acid exidase catalyzes the interaction of D-amino acids, such as the D-isomers of proline, methionine, isoleucine, alanine, valine and phenylalanine together with water and oxygen to produce hydrogen peroxide, ammonia and the corresponding alpha-keto acids;
- (f) D-glutamate oxidase catalyzes the interaction of D-glutamate, water and oxygen to produce hydrogen peroxide, ammonia and 2-oxoglutarate; and
- (g) Glycine oxidase catalyzes the interaction of glycine, water and oxygen to produce hydrogen peroxide, ammonia and glyoxylic acid.

The characteristics of representative oxidoreductase enzymes identified in Table IIA, from specific sources, are recited in Pellico '519, which recitations relating to these characteristics are hereby incorporated herein as part hereof.

Most preferably, the peroxidase medicaments of the present invention include either lactoperoxidase or myeloperoxidase in combination with a thiocyanate (SCN-) substrate and of a glucose/glucose oxidase enzymatic system oxygen donor.

It is preferred that the above-mentioned peroxidase/substrate/peroxide systems be formulated into the prophylactic and therapeutic medicaments for "in vivo" use as a substantially self-contained system that may be applied or used substantially without depending upon the users naturally-occurring "in vivo" concentrations of substrate, oxygen donors, peroxidases or other ingredients.

It is noted that the effectiveness of the peroxidase medicaments of the present invention may be effected by the naturally-occuring environment in which the medicament is to be administered. For example, in the human mouth, the concentration of hydrogen peroxide varies as a direct function of biological production and salivary flow. When salivary flow is at a diminished level, either as a natural event or as an event arising out of certain types of medical treatment, the oral concentrations of various elements, such as potassium thiocyanate and peroxidase, will be correspondingly reduced. This, in turn, may be a limiting factor in the prophylactic or therapeutic effectiveness of the medicament when it is orally administered. Moreover, when the oral concentration of peroxidase is suppressed through diminished salivary flow, oral concentrations of hydrogen peroxide may increase to a threshold level, wherein the hydrogen peroxide can impede the effectiveness of peroxidase of the medicament.

Accordingly, it can be seen that the concentrations of the substrate, oxygen donor and peroxidase in the medicaments described above should be adjusted and controlled to harmonize hydrogen peroxide and peroxidase concentrations, so as to limit the hydrogen peroxide concentrations to levels which do not impede with the activity of the peroxidase.

EAS utilized herein, the term millimole identifies that quantity in grams corresponding to the molecular weight of the medicament divided by one thousand.]

When the oxygen donor is hydrogen peroxide itself, it is generally present in the medicament of the present invention in an amount from about 2 to about 300 millimole per gram or per milliliter of medicament and, preferably, from about 3 to

about 30 millimole per gram or per milliliter of medicament.

In the event the oxygen donor is an oxidizable substrate and an oxidoreductase enzyme specific to the substrate, then the oxidizable substrate is generally present in the peroxidase medicament in an amount from about 0.015 to about 0.6 millimole per gram or per milliliter of medicament and, preferably, from about 0.025 to about 0.1 millimole per gram or per milliliter of medicament while the oxidoreductase is generally present in the medicament in an amount from about 0.5 to about 500 IU's per gram or per milliliter of the medicament and, preferably, from about 1.0 to about 40 IU per gram or per milliliter of the medicament.

In the event the oxygen donor is an organic or inorganic peroxide, then such peroxide is generally present in the medicament in an amount from about 0.000006 to about 0.6 millimole per gram or per milliliter of medicament and, preferably, from about 0.00006 to about 0.06 millimole per gram or per milliliter of medicament.

The substrate is generally present in the medicament in an amount ranging from about 0.0000008 to about 0.01 millimole per gram or per milliliter of medicament and, preferably, from about 0.000008 to about 0.006 millimole per gram or per milliliter of medicament.

In the event that the substrate is a thiocyanate salt (a pseudo-halogen), then it is generally present in the medicament in an amount from about 0.0001 to about 0.01 millimole per gram or per milliliter of medicament and, preferably, from about 0.001 to about 0.006 millimole per gram or per milliliter of medicament. Care should be taken in formulating the medicament, so as to avoid the use of

metal compounds which inhibit or impair the effectiveness of the enzymes.

In the event that the substrate is a halogen, then it is generally present in the medicament in an amount from about 0.0000008 to about 0.008 millimole per gram or milliliter of medicament and, preferably, from about 0.000008 to about 0.004 millimole per gram or per milliliter of medicament.

The peroxidase is generally present in the medicaments in an amount from about 0.01 to about 50 IU per gram or per milliliter of medicament and, preferably, in an amount from about 0.2 to about 4.0 IU per gram or per milliliter of medicament.

It is noted that, if desired, the peroxidase medicament may be formulated for "in vivo" use as a system that relies upon certain naturally-occurring "in vivo" concentrations of any one or combination of compounds of the system for obtaining the peroxidase-generated antiviral compound.

The antiviral prophylactic and therapeutic qualities of the peroxidase medicaments of the present invention may be dependent on the concentration of compounds that are produced by the formulation of the medicament of the present invention. The produced concentrations of these compounds may vary between 1 micro molar and 100 millimolar, with concentrations of between 5 micro molar and 1 millimolar being preferred. For achieving this, the concentration of peroxidase units relative to the concentrations of the oxygen domor and/or of the substrate is able to be varied over a large range.

The presence of water promotes the oxidation/reduction reactions of the peroxidase medicaments of this invention. It also is a reactant in certain reactions. Thus, preferably the use of water in formulating the said medicaments should be at a relatively low concentration levels in order to impart maximum stability and shelf life thereto.

Where the products of the activated enzyme systems in the medicaments include a weak organic acid, it is advantageous to formulate the medicament with a buffering agent to neutralize the organic acid. A suitable buffering agent is sodium bicarbonate.

In this regard, it is preferred that the peroxidase medicaments of the present invention should be formulated, so as to have a pH that substantially approximates physiological pH. In particular, it is preferred that the medicaments of the present invention have a pH ranging from 4.5 to 6.5, with a pH of from 6 to 6.5 being especially preferred.

It is to be understood that to be formulated as a selfcontained active medicament, the ingredients of the
medicament must be disposed together in the formulation with
at least some of the ingredients thereof being maintained
chemically-separated from one another until the use thereof.
For example, the peroxidase, oxygen donors (the oxygen donor
enzymatic systems or the microorganisms) may be immobilized
or microencapsulated, so that until the use thereof, they
will not react with one another. If none of the substances
of the systems described above are destroyed or inhibited by
any ingredients, the medicament will have activity against
enveloped viruses, including herpes simplex viruses and HIV's.

The peroxidase medicaments of the present invention may

be formulated with a pharmaceutically-acceptable carrier in any suitable manner desired for administration in the particular situation. For example, the medicaments may be formulated as a dentifrice (such as a chewing gum, mouthwash, toothpaste, spray, lozenge or edible bonbon) for oral administration in the treatment of mouth infections. Alternatively, the medicaments may be formulated in a topical formulation (such as a spray, gel, cream, eye drops, shampoo, etc.) and/or incorporated in a bandage or a pad for topical administration to the skin, eyes, hair, etc., of individuals in need thereof. Finally, the medicaments may also be formulated as an injectable solution for internal application.

Formulations, equipment and processing techniques have been well developed and are well known in the art for preparing and packaging the medicaments of the present invention as either topical, oral or injectable formulations. The peroxidase/substrate/peroxide systems in the medicaments of this invention are adapted to be incorporated into these formulations. However, the enzymes described herein are subject to degradation and inactivation under conditions such as high shear and elevated temperatures. Accordingly, processing conditions should be controlled during the time span that the enzymes are being admixed with the other ingredients of the formulation of the medicaments and converted into finished products, so that the temperature does not rise above 55°C. for any extended period of time.

In order to enhance shelf stability, the admixture used in the preparation of the formulations of the peroxidase medicaments of the present invention should be substantially free of unbound water and the finished product should be packaged in a manner, so as to minimize exposure to air and moisture.

The peroxidase medicaments of the present invention will better understood by reference to the following examples, which are illustrative only and are not meant to be limiting in any manner:

EXAMPLE I

Illustrative base formulations for pharmaceuticallyacceptable carriers for the peroxidase medicaments to be
formulated with as a dentifrice for oral administration. Euch
as a chewing gum and chewable tablets and lozenges are set
forth in Table III, as follows:

TABLE III

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
••		Weight.	Percent	
Ingredients	(a)	(b)	(g)	(d) .
Sorbitol, crystalline	75		98	28
Corn sugar		75		70
Gum base	23	23		
Flavor	1	1	1	1
Color	0.5	0.5	0.5	0.5
Buffer			0.5	0.5
Saccharin, sodium	0.005		0.005	
				•

In Table III, formulations (a) and (b) illustrate pharmaceutically-acceptable carriers in the form of chewing gum compositions while formulations (c) and (d) illustrate pharmaceutically-acceptable carriers in the form of tablet and lozenge compositions. Aspartame can be substituted for sodium saccharin in these formulations.

The following examples show varying ingredients and

concentration levels which can be used in the preparation of dentifrices for providing the prophylactic and therapeutic effective amounts for oral administration according to the present invention:

T	AE	λĺ	F	T	v

		Weight, gra	ms
	4A	4B	4C
Chewing Gum			
Sorbitol, Crystalline			
Gum base	70	70	70
Glycerol	23	23	23
Flavor	5	5	5
Color	1	1	1
Sodium Bicarbonate	0.5	0.5	0.5
bootdm blcarbonate	<u>0.5</u>	0.5	
	100.0	100.0	<u>0.5</u> 100.0
Peroxidase/Substrate/Peroxic (per 100g. chewing gum) Glucose oxidase			
B-D glucose	40,000 IU		
Choline oxidase	1.0 g		
Choline Oxidase		8,000 IU	***
D-glutamate oxidase		1.0 g	
D-glutamate			2,500 IU
Lactoperoxidase			0.1 g
Potassium thiocyanate	4,000 IU	1,500 IU	1,000 IU
Sodium thiocyanate	0.01 g	0.005 g	-,
·			0.01 g

TABLE V

•	- 5A	Weight, grams 58	5C .
Chewing Gum Sorbitol, Cryst. Gum Base Glycerol Flavor Color Sodium Bicarbonate	43 20 25 1 0.5 0.5	43 20 25 1 0.5 0.5 100.0	43 20 25 1 0.5 0.5

. TABLE V	continued		
Peroxidase/Substrate/Peroxide (per 100 q chewing qum)	System	·	•
D-Amino acid oxidase	5,000 IU		y
D-Alanine	O. 1 g		
Glucose oxidase		20,000 IU	2,000 IU
B-D-Glucose		0.5 g	0.5 g
Lactoperoxidase	500 IU	2,500 IU	1,000 IU
Potassium thiocyanate		0.01 g	0.005 g
Sodium thiocyanate	0.01 g		
Sodium ascorbate		0.01 g	

	. We	ight, grams	
•	6A	6B	6C .
			*
Lozenge			
Sorbitol, Crystalline	97	97	97
Glycerol	1	1	1
Flavor	1	1	1
Color	0.5	0.5	0.5
Sodium Bicarbonate	<u>0.5</u>	0.5	0.5
	100.0	100.0	100.0
	100.0		- ,
Demovidance/Cubstrate/Demo			
Peroxidase/Substrate/Pero		100.0	
(per 100g. lozenge)	oxide System		one des
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase	10,000 IU		
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose	oxide System		
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose Choline oxidase	10,000 IU		2,000 IU
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose Choline oxidase Choline	10,000 IU		
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose Choline oxidase Choline Urate oxidase	10,000 IU	 10,000 IU 0.75 g	2,000 IU
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose Choline oxidase Choline Urate oxidase Urate	10,000 IU	 10,000 IU	2,000 IU
(per 100g. lozenge) Glucose oxidase B-D glucose Choline oxidase Choline Urate oxidase	10,000 IU 1.0 g	 10,000 IU 0.75 g	2,000 IU 0.5 g

D-glutamate

Lactoperoxidase

Potassium thiocyanate

Sodium thiocyanate

1,000 IU

0.005 g

TABLE VII

	. Weight, grams			
	7A	7B	7C .	
<u>Lozenge</u> Sorbitol, Crystalline	80			
Corn sugar	_ -	80	80	
Flavor	17	17	17	
	1	1	1	
Color	0.5	0.5	0.5	
Sodium Bicarbonate	0.5	0.5		
	100.0	100.0	<u>0.5</u> 100.0	
Peroxidase/Substrate/Pero	oxide System			
(per 100g. lozenge)	•			
Glucose oxidase	******	5,000 IU	1,000 IU	
B-D glucose		0.5 g		
D-glutamate oxidase	10,000 IU	V. 0 g	1 g	
D	-0,000 10		'	

0.05 g

1,500 IU

0.001 g

2,000 IU

0.005 g

EXAMPLE II

Illustrative base formulations for pharmaceuticallyacceptable carriers for the peroxidase medicaments of the
present invention to be formulated as a topical medicament
for topical administration, such as a cream, a gel or to be
incorporated in a bandage or pad, are set forth in Table
VIII, as follows:

TOR			

			<u> </u>
	. Weight, Per	cent	
Inoredients	(a)	(b)	
Deionized water	19.02	20.0	- 9
Corn Starch*	38.04		
Lubrajel DV ^e	38.04		
Alce vera	0.000021		. :
Natrosol 250 M³	0.1		
Xylitol	4.76		
Cirami N.1+		20.0	
Sunflower Oil		40. Q	
Vitamin E		0.05	
Tensami 4/07⁴		2.0	
Tensami 1/05*	days	3.0	
Bronopol ⁴		2.0	• •-
Myacide SP ⁴	•	2.0	
Propylene Glycol		10.0	

- 1 An example of such a corn starch is the hydrogenated starch solution marketed under the name HYSTAR TPF by Alban Muller International, Montreuil, France.
- Lubragel DV is a Glycerine and acrylic solution marketed by Alban Muller International, Montreuil, France.
- Natrosol 250 M is a hydroxyethycellulose marketed by
- Aqualon, Inc., of Hopewell, Virgina, U.S.A.

 4 Cirami N.1, Tensami 4/07, Tensami 1/05, Bronopol and Myacide SP are all marketed by Alban Muller International, Montreuil, France.

In Table VIII, formulation (a) illustrates pharmaceutically-acceptable carriers in the form of a gel, and (b) illustrates pharmaceutically-acceptable carriers in the form of a cream.

The following Tables show varying ingredients and prophylactic and therapeutic effective amounts (quantities) which can be used in the preparation of topical peroxidase medicaments, according to the present invention:

-29-

TAI	BLE IX		:	
Ingredients	<u>•</u>	Wei 9A	ght,	grams . 98
Gel Deionized water Corn Starch Lubrajel DV Aloe vera Natrosol 250 M Xylitol		19.03 38.05 38.05 0.00 0.1 <u>4.76</u> 100.00	54 54 91	19.03 38.054 38.054 . 0.001 0.1 4.76 100.00
Peroxidase/Substrate/Peroxid (per 100 g Gel) Glucose oxidase B-D Glucose Choline oxidase Choline Lacteroperoxidase Potassium thiocyanate Sodium thiocyanate	e System	10,000 1.0 200 0.05	IU g IU	8,000 IU 1.0 g 1,500 IU 0.005 g

TABL	ĘΧ	•	
Ingredients	. Weigh	nt, grams 10B	10C .
Cream Deionized Water Cirami N. Sunflower Oil Vitamin E Tensami 4/07 Tensami 1/05 Bronopol Myacide SP Propylene Glycol	21.51 20.0 40.0 0.04 2.0 3.0 2.0 2.0 10.0	21.51 20.0 40.0 0.04 2.0 3.0 2.0 2.0 10.0	21.51 20.0 40.0 0.04 2.0 3.0 2.0 2.0 10.0
Peroxidase/Substrate/Peroxide Syst	tem		
Glucose oxidase B-D glucose D-Amino acid oxidase	5,000 IU 0.5 g	5,000 IU	

TABI	E X continued		
D-Alanine	-	0.1 9	
Urate oxidase			10,000 IU
Urate	·		0.75 g
Lactoperoxidase	2,000	500 IU	500 IN
Potassium thiocyanate	0.005 g		,
Sodium thiocyanate		0.01 g	0.08 g

EXAMPLE III

Illustrative formulations for pharmaceuticallyacceptable carriers for the peroxidase medicaments of the
present invention to be formulated as an eye wash solution
for topical administration as an eye drop or an eye wash, are
set forth in Table XI, as follows:

TA	ы	LE	X	Ι

	Weight.	Percent .
Ingredients	(a)	(b)
Sorbic Acid 0.0025%		0.0002
Purified Water	99.4	98.1
Boric acid	0.018	0.0176
Sodium Borate (Hydrated 10 HeO)	0.0015	0.0013
Sodium chloride	0.0025	
Benzalkonium chloride¹	0.0001	
Edetate disodium¹	0.001	

¹ Benzalkonium chloride and Edetate disodium are added as preservatives.

The following Table shows the varying ingredients and the prophylactic and therapeutic effective amounts (quantities) which can be used in the preparation of eye wash medicaments, according to the present invention:

TABLE XII

Ingredient

Amounts per 5 ml Eye Wash 1

Glucose oxidase Glucose Lactoperoxidase Potassium thiocyanate

2,500 units²
20 milligrams
150,000 ABTS units²
200 micrograms

- 1 The eye wash solution is a 5 ml solution of: 90 milligrams of Boric acid; 6.6 milligrams of hydrated sodium borate (10 $H_{\rm B}0$); 2500 units Vitamin A and 0.125 ug of sorbic acid 0.0025%
- As utilized in this example, the term "unit" of Glucose oxidase identifies that amount of Glucose oxidase that oxidizes 3.0 milligram glucose to gluconic acid in one minute at pH 5.10 and 37°C. The assay conditions are set forth in Assay method FS 250 of Finnish Sugar Co. Ltd., of Finland. In this Example, I milligram of glucose oxidase has an activity of 100-120 units at 37°C at pH 5.
- As utilized herein, the term "ABTS units" identifies that amount of lactoperoxidase that catalyzes the oxidation of 1mM of the ABTS substrate [2,2'-Azino-bis (3-Ethylbenzthiazoline-6-Sulfonic Acid)] in one minute at pH 5 and 37°C. The assay conditions are set forth by Mansson-Rahemtulla, B., et al., <u>Biochemistry</u>, Vol. 27, at pages 233-239 (1988). In this Example, 1 milligram of lactoperoxidase has an activity of 600 ABTS units at 37°C and 5 pH.

The composition is formulated separately in two parts, which, before application, are combined and shaken to dissolve and mix the two parts.

The first part is a mixture of the lactoperoxidase and the glucose oxidase. The second part is a 5 ml solution of the boric acid, hydrated sodium borate (10 HeO), vitamin A, 0.0025% sorbic acid, potassium thiocyanate, water and glucose. The 5 ml solution (the second part) is mixed with the first part and shaken to dissolve the powder. Administration may be made as normal eye drops.

-32-

EXAMPLE IV

An illustrative base formulation for a pharmaceutically-acceptable carrier for the peroxidase medicaments to be formulated as an injectable composition (solution) for internal (injectable) administration. The base composition is a buffer solution (pH 7) of 0.15 molar sodium chloride and 60 millimolar sodium phosphate. To this composition 30 units of myeloperoxidase is added and the solution is mixed to form the medicament. [As utilized in this Example, a unit refers to that quantity of the enzyme necessary for catalyzing the increase of 1 unit of absorbance at 470 nm in one minute at room temperature using auto-dianisidine, see Krawicz, et al., Gastroenterology, vol. 87, pps. 1344-1350 (1984). In this context, 1 microgram equals 1 unit].

A prophylatic or therapeutic effective amount (for example, approximately 0.5 ml) of this medicament is then administered to a patient in need thereof. Preferably, this administration will be by intramuscular injection.

It is noted that this same solution may be used as a spray when nebulized as normally authorized.

EXAMPLE V

This example shows the effectiveness of the peroxidase/substrate/peroxide system of the peroxidase medicaments of the present invention against an enveloped virus and, in particular, against herpes simplex virus-1. The peroxidase/substrate/peroxide system of the peroxidase medicaments was prepared having the formulation set forward in Table XIII below:

٠.

TABLE XIII

Ingredient Amounts per 100 ml buffer solution: Glucose oxidase Glucose SCN Lactoperoxidase Amounts per 100 ml buffer solution: 0.02 milligrams 1.20 millimoles 0.06 millimoles 4.00 milligrams

 1 The buffer solution is a Hank's-Balanced Salt Solution that is calcium, magnesium and glucose free. The pH of the buffer solution is 7.4. The weights of the contents of the HBSS buffer solution is as follows, for every 1000 ml of distilled water: 8 grams NaCl; 0.4 grams KCl; 0.06 grams NacHPO4; and 0.06 grams of KHaPO4.

Four (4) strains of HSV-1 viruses were collected from exsudates of herpetic lesions on tongue, nasopharyngeal cavity and vulva. These samples were pooled then typed as HSV-1 using immunofluorescence. They were subsequently allowed to multiply in MRC5 cells and growth medium. Separation from cells and cell debris was performed by centrifugation. Viruses were then stocked in aliquots in liquid nitrogen.

Samples from the HSV-1 pool were then diluted from ten to ten fold down to the antepenultimate cytotoxic titre which was taken as base line for each experiment or control.

The peroxidase formulation set forth above in Table XV was then mixed with an equal volume of the HSV-1 pool suspension at the base line titre (1m1/1m1).

These virus and the peroxidase formulation mixtures were allowed 30, 60 or 120 minutes incubation at 37°C . They were

then diluted from 10 to 10 fold to obtain suspensions at 5 exponentially decreasing concentrations. Of each of these suspensions, 50 microliters were sampled to inoculate a layer of fibroblasts grown "in vitro".

After inoculation, the cell cultures were examined daily up to seven days. Marks of cytotoxity were semiquantitatively quoted, as follows: 1+ being from 0 to 25%; 2+ being from 25 to 50%; 3+ being from 50 to 75%; 4+ being from 75 to 100%.

Controls were settled by substituting the oxidizing moiety with an equal volume of the HBSS buffer. On the contrary, blanks held the complete oxidative system of the formulations but the virus moiety was replaced by the growth medium.

The cytotoxity of pretreated virus was compared with that of suspensions which had not been in contact with the peroxidase formulation. This comparison allowed to express the results in terms of:

- 1. no effect: that is, no difference of cytotoxity between experiments and controls;
- 2. delaying effect: when a minimum 24 hour delay lengthened the lag phase before the onset of cytotoxity;
- 3. inhibiting effect: when a complete inhibition of the virus cytotoxicity was noticed.

Twenty samples of the HSV-1 pool, were dispersed each into five (5) consecutive dilutions (from 10-4 to 10-4) which were treated by mixing in the peroxidase formulations. These tests were compared with the equivalent number of controls which yield the results plotted in Figure 1.

. .. -...

As can be seen by reference to Figure 1, a one nundred and twenty (120) minute incubation period in the presence of the peroxidase formulation induced complete inhibition of HSV-1 cytotoxic potential. Sixty (60) and thirty (30) minutes of incubation yield 2/3 and 1/3 of complete inhibition, 1/3 and 1/6 delaying effect, respectively. However, 1/2 of the samples which had sustained thirty (30) minutes incubation with the oxidase formulation, showed no loss of cytotoxicity.

A direct toxicity on the fibroblast layers, due to the oxidative moiety, could not be avoided in few cases. when assaying the highest concentration (H) of the mixtures. This toxicity, however, was no more found while using the ensuing dilutions (that is from H \times 10⁻¹), so that it never disturbed the reading of viral toxicity itself.

The results nonetheless disclose an obvious weakening of the viruses cytotoxicity power. They appear to be time dependent.

Example VI

This example shows the effectiveness of the peroxidase/substrate/peroxide system of the peroxidase medicaments of the present invention against an enveloped virus and, in particular, against human immunodeficiency virus. The peroxidase/substrate/peroxide system of the peroxidase medicaments was prepared having the formulation set forward in Table XIV below:

-36-

TABLE XIV

Ingredient Amounts per 100 ml buffer solution¹ Glucose oxidase 0.02 milligrams Glucose 1.20 millimoles SCN- 0.06 millimoles Lactoperoxidase 4.00 milligrams

¹ The buffer solution is a Hank's-Balanced Salt Solution that is calcium, magnesium and glucose free. The pH of the buffer solution is 7.4. The weights of the contents of the HBSS buffer solution is as follows, for every 1000 ml of distilled water: 8 grams NaCl; 0.4 grams KCl; 0.06 grams NacHPO4; and 0.06 grams of KHePO4.

HIV aliquots were obtained from a supernatant of ARV-4 cell line. The aliquots were then extemporaneously mingled with an equal volume of the peroxidase formulation set forth in Table XIV and incubated from 1 hour down to 2 minutes at 37°C.

HIV plus the peroxidase formulation was then inoculated to phytohaemagglutinin-stimulated human lymphocyte cultures. Final dilution of the aliquots was 1:20, 1:100 and 1:200. Controls were obtained by preincubating the virus in the buffer alone. The cultures were supplied again with fresh lymphocytes on day 11 (arrows in figure 2). Virus growth was monitored with an ELISA detecting p24 either intra-cellular (per 106 cells) or in the supernatant.

In control experiments experiments, the virus produced early intracellular p24 when inoculated to human lymphocytes, at final dilutions 1:20 and 1:100. Dilution 1:200 however yielded both delayed and lower amounts of p24. By contrast,

virus treated with the peroxidase formulation only produced low amounts of p24 at dilution 1:20. The results of these experiments are summarized and can be seen with reference to Figures 2 and 3.

Fifteen (15) days lymphocyte culture yielded 90 pg of p24 per 10° in controls inoculated with 1:200 diluted virus, while 25 pg only were detected after innoculation of virus treated within the peroxidase formulation for one (1) hour and diluted 1:20. With higher dilutions, no p24 was detected in 10° cells. But the whole culture of 10° cells had nevertheless been contaminated by infectious particles since p24 had been shed later on into the supernatant.

Cytopathic effect brought forth by the virus in control experiments was not observed after treatment of lymphocytes with the peroxide formulation alone. By contrast, leaving SCN- out the mixture (and therefor allowing $H_{\bullet}O_{\bullet}$ accumulation), proved to be cytotoxic at the lowest dilution (1:20).

Kinetic experiments were preformed with preincubation at 2, 10, 20, 30 and 60 minutes. These showed that 2 minutes contact with the undiluted peroxidase formulation was enough to reduce the HIV infectivity exhibited in the samples.

Example VII

This example also shows the effectiveness of the peroxidase/substrate/peroxide system of the peroxidase medicaments of the present invention against an enveloped virus and, in particular, against human immunodeficiency virus. The peroxidase utilized in this example is purified

human recombinant myeloperoxidase.

An MPO-MIX was prepared. This MPO-MIX included 500 ul of culture medium (RPMI, Gibco and 5% fetal calf serum, Seralab), supplemented with sodium thiocyanate (20 ug/ml), glucose 1%, glucose oxidase (6 mU/ml) and from 10 to 40 ug/ml of purified human recombinant myeloperoxidase. This human recombinant myeloperoxidase was produced utilizing the method described in patent application no. PCT/EP89/00668. However, it is to be understood that this myeloperoxidase may be obtained from any suitable source.

A 60 ul viral suspension of HTLVIIIB virus, derived from infected Molt3 cells, i.e., 1200 TCIDso (Tcells infectious dosis 50%) is prepared.

Finally, 2.10° reporter Sup T1 cells are obtained. In particular, supT1 cells, derived from a human lymphoma (J. Hoaxie, Univ. of Pennslyvania, Philadelphia, Pennslyvania, U.S.A.) were utilized.

The standard procedure was performed as follows:

The HTLVIIIB viral suspension (60 ul) was added to the MPO-MIX (500 ul) and the resulting mixture was incubated for 15 minutes at 37°C. The mixture was then transferred onto a Sup T1 cell pellet (containing 2.10° cells) and further incubated for 30 minutes at 37°C with gentle stirring. Cells were then washed twice with culture medium RPMI and fetal calf serum), pelleted and resuspended in 10 ml of the same culture medium, i.e., at a cell density of 2.10° cells/ml. These resuspended cells were then cultivated at 37°C for ten (10) days.

Microscopic examination (monitoring) of the cultures was done at days 3, 5 and 7 to record cytopathic effects, such as the formation of syncitia. On day 10, 450 ul of the cell culture was collected. This 450 ul of the cell culture was then mixed with 50 ul of buffered saline containing 10% Triton X-100 and stored at -20°C before use. The samples were subsequently analyzed by ELISA to quantify the p24 HTLVIIIB antigen (the viral progeny). More precisely, the chosen ELISA measures the amount of HTLVIIIB p24 protein and uses as primary antibody a murine monoclonal antibody raised against p24 (Dupont, U.S.A.) and, as secondary antibody, human anti HTLVIIIB immunoglobulins labelled with biotin. Specific complexes were revealed using a streptavidin-norse radish peroxidase conjugate (Amersham) and the OPDA chromogenic substrate (Sigma). Optical densities were read at 490 nm.

The results of these experiments are set forth below in Table XV. These results show that the peroxidase medicament of the present invention containing human recombinant myeloperoxidase at concentrations ranging from 10 to 40 ug/ml, comletely inhibits the replication of the HTLVIIIB virus.

		TABLE XV			<u> </u>
Test		Following O	Days of exposure		to rMPD
1. Virus HTLVIIIB + MPO-MIX (10 ug/ml MPO)	CPE: ELISA=	nd ' nd	15 1	 B 19	nd 13

WO 92/0146

	^
-4	()-

		TABLE X	/ cont	inued		•	·
2.	Virus HTLVIIIB + MPO-MIX (20 ug/m1 MPO)	CPE¹ ELISA≘	nd nd	 26	 23	 18	nd 19
3.	Virus HTLVIIIB + MPO-MIX (40 ug/ml MPO)	CPE: ELISA=	nd nd	20	 14	17	nd 13
4.	Virus HTLVIIIB alone	CPE¹ ELISA≈	nd nd	(+) 73	+ 170	++ 354	nd 1000
5.	SupT1 cells + MPO-MIX (40 ug/m1 MPO) (no HTLVIIIB)	CPE¹ ELISA≃	nd nd	18	23	19	nd 16_
6.	Virus HTLVIIIB + MPO-MIX (40 ug/ml MPO) (no Glucose Oxid	CPE¹ ELISA© ase)	nd nd	(+) 87	+ 115	++ 193	nd 835
7.	Virus HTLVIIIB + MPO-MIX (no MPO)	CPE ¹ ELISA ²	nd nd	(+) 115	+ 394	++ 658	nd 800

CPE (Cytopathic effects):

As can be from Table XV, in samples 1, 2 and 3 no syncitia was observed and inhibition of viral replication was noted. Sample 4 exhibited positive control: both syncitia and viral replication were observed. Sample 5 exhibited negative control: no virus in the assay. In Sample 6 the MPO enzyme lacked one of its substrates $(H_{\geq}O_{\geq})$. Thus, no effect

means no syncitia was observed.

means a few small syncitia was observed.

^{+ -&}gt; ++ means an increase in the number and size of syncitia was observed.

ELISA: are expressed in milli units OD490

on viral replication was noted. Finally, in sample 7, since there was no MPO in the assay, no effect on viral replication was observed.

The sum total of the above assays is to demonstrate that use of myeloperoxidase, in appropriate concentrations, in the peroxidase system of the medicament of the present invention completely inhibits the replication of HTLVIIIB virus.

Example VIII

This example demonstrates the anti-viral effectiveness of the lactoperoxidase/substrate/peroxide system and of the myeloperoxidase/substrate/peroxide system against genital herpes in the genital herpes guinea pig model (the intravaginal guinea pig model).

20 female Hartley guinea pigs received an intravaginal innoculation of 10° pfu of HSV2 MS virus. Begining with day 4 and thereafter continuing daily until day 24, these guinea pigs were monitored for the appearance and development of herpes lesions (based on a scale from 0 to 4) and were treated by use of one of the three following gels:

- A control gel (for a group of four guinea pigs) prepared having the formulation set forth for the gel only in example 9A of Table IX;
- 2. A gel containing a lactoperoxidase/substrate/
 peroxide system (for a group of eight guinea pigs) prepared
 having the formulation set forth in example 9A of Table IX,
 except that 88 IU of lactoperoxidase (per 100g of gel) was
 utilized and not 200 IU of lactoperoxidase;

3. A gel containing a myeloperoxidase/substrate/
peroxide system (for a group of eight guinea pigs) prépared
having the formulation set forth in example 9A of Table IX,
except that 70.8 IU of myeloperoxidase (per 100g of gel) was
utilized and not 200 IU of lactoperoxidase;

The development of herpes lesions occurs in two successive phases: the first phase (primary infection) is due to the innoculated virus; and the second phase (recurrences) is due to the reactivation, more or less frequent, of the virus present in the nerve cells in a latent form.

The treatment consisted of applying 0.6 grams of gel on the herpes lesions appearing around the external genital organs. The results of these experiments are summarized in Table XVI (wherein the effect of the treatments on the primary infection are summarized) and in Table XVII (wherein the effect of the treatments on the recurrences are summarized) and can be seen with reference to the graph set forth in figure 4.

		Table XVI	<u></u>
Gel	Average Severity:	Average <u>Maximal Score</u>	Average Duration of Primary Infection
1	12.7	2.5	11
2 3	7.4 p 0.02° 8.4 p 0.02°	1.8 p 0.03° 1.9 p 0.01°	6.5 p 0.01° 7.9 p 0.05°

^{*} Severity = The sum of the scores from day 4 to day 12

² Significant according to the Student's Test

	Table XVI	I_
Ge1	Average Number	Average Duration of a Recurrence (in days) .
1 2 3	1.5 1.4 N.S.= 1.9 N.S.=	4.3 3 N.S.= 3.3 N.S.=

- These is a recurrence if one measures, during two successive days, a score equal to 0.5 (erythma) or, during one day, at least one score equal to one (vesicule). A recurrence is preceded and followed by a day without lesions.
- 2 Not significant according to the Students Test.

As can be seen from Table XVI and from figure 4, lesions from the primary infections were generally severe (maximal score 2.5-3) and persisted from day 4 to days 12-14, while lesions from the recurrences were relatively benign (maximal score 0.5-1) and disappeared after 3-4 days on average. The results of these treatments clearly show that the gels containing the lactoperoxidase or the myeloperoxidase significantly reduce the severity, the maximal scores and the duration of the primary infection.

Key To Figures 2 and 3

Figure 2 is illustrative of the growth of HIV-generated p24 in lymphocyte cultures by measurement of the p24 in the supernatant. Figure 3 is illustrative of the growth of HIV-generated p24 in lymphocyte cultures by measurement of intracellular p24 per 10^6 cells.

Symbols utilized in figures 2 and 3 are as follows:

Solid lines (----): preincubation 1 hour, in buffer alone

(controls); Stppled lines (----): preincubation 1 hour, in

-44-

oxidizing complex. Final dilutions of HIV initial pool: 1:20 (•0); 1:100 (\$0); and 1:200 (\$4).

In view of the foregoing description and examples, it will become apparent to those of ordinary skill in the art that equivalent modifications thereof may be made without departing from the spirit and scope of this invention.

CLAIMS

- 1. The use of a peroxidase for the manufacture of a medicament for the prevention or treatment of enveloped virus infections.
- 2. The use of claim 1, further chacterized in that a oxygen donor and an oxidizable substrate for which the peroxidase is specific are also used for the manufacture of a medicament for the prevention or treatment of enveloped virus infections.
- 3. The use of claim 1, further characterized in that the peroxidase is lactoperoxidase.
- 4. The use of claim 1, further characterized in that the enveloped virus is a herpes simplex virus.
- 5. The use of claim 1, further characterized in that the enveloped virus is a human immunodeficiency virus.
- 6. The use of claim 2, further characterized in that the oxygen donor is hydrogen peroxide.
- 7. The use of claim 2, further characterized in that the oxygen donor is an enzymatic system including a substrate and an enzyme specific for the substrate, such that hydrogen peroxide is formed thereby.
- 8. The use of claim 7, further characterized in that the substrate of the enzymatic system is glucose, and the enzyme of the enzymatic system is glucose oxidase.

- 9. The use of claim 2, further characterized in that the oxygen donor is an inorganic peroxide.
- 10. The use of claim 2, further characterized in that the oxygen donor is an organic peroxide.
- 11. The use of claim 2, further characterized in that the oxygen donor is a microorganism.
- 12. The use of claim 2, further characterized in that the oxidizable substrate is a thiocyanate salt.
- 13. The use of claim 2, further characterized in that the oxidizable substrate is a halide chosen from the group consisting of chloride, bromide and iodide.
- 14. The use of claim 1, further characterized in that the peroxidase is a mammalian peroxidase.
- 15. The use of claim 1, further characterized in that the peroxidase is myeloperoxidase.
- 16. The use of claim 1, further characterized in that the peroxidase is a plant peroxidase.
- 17. The use of claim 2, further characterized in that the substrate is a thiocyanate salt and the peroxidase is a mammalian peroxidase.
- 18. The use of claim 2, further characterized in that the substrate is a halide chosen from the group consisting of chloride, bromide and iodide and the peroxidase is a plant peroxidase or myeloperoxidase.

- 19. The use of claim 2, further characterized in that the oxidizable substrate is a thiocyanate salt, the oxygen donor is an enzymatic system including a glucose substrate and an glucose oxidase and the peroxidase is lactoperoxidase.
- 20. The use of claim 2, further characterized in that the oxidizable substrate is a thiocyanate salt, the oxygen donor is an enzymatic system including a glucose substrate and an glucose oxidase and the peroxidase is myeloperoxidase.
- 21. The use of claim 1, further characterized in that the medicament is a topical medicament.
- 22. The use of claim 1, further characterized in that the medicament is an oral dentifrice.
- 23. The use of claim 1, further characterized in that the medicament is an injectable composition.
- 24. A method for the preparation of a medicament for the prevention or treatment of enveloped viruses characterized in that the composition of claims 1 or 2 is combined with a pharmaceutically acceptable carrier.
- 25. A method for the prevention or treatment of enveloped viruses characterized in that a therapeutic or prophylatic effective amount of the medicament of claims 1 or 2 is administered to a patient in need thereof.
- 26. The method of claim 25, further characterized in that the enveloped virus is a herpes simplex virus.
- 27. The method of claim 25, further characterized in that the enveloped virus is a human immunodeficiency virus.

- 28. The method of claim 25, further characterized in that the medicament is topically administered.
- 29. The method of claim 25, further characterized in that the medicament is orally administered.
- 30. The method of claim 25, further characterized in that the medicament is injectably administered.

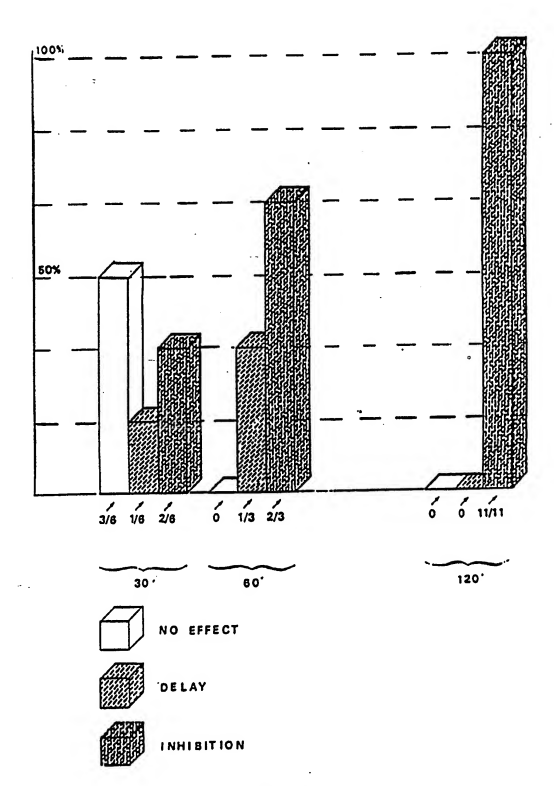


Figure 1

BEST AVAILABLE COPY

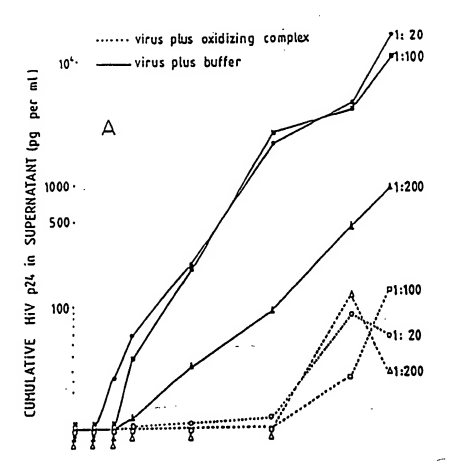


Figure 2

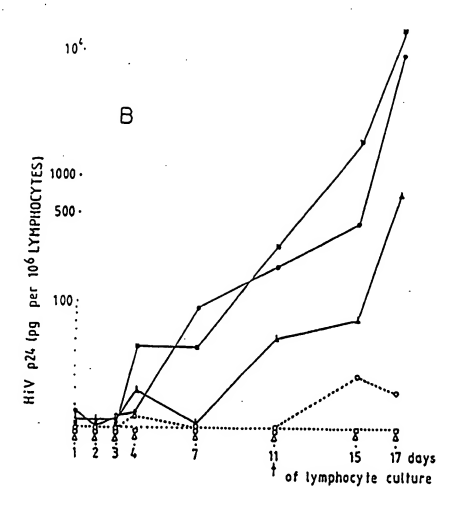
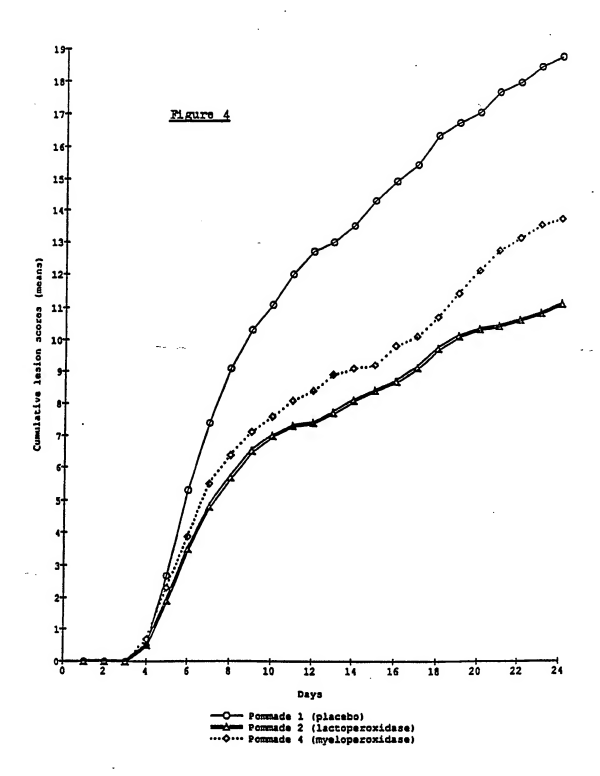


Figure 3



I. CLASS	IFICATION OF SUBJ	ECT MATTER (if several classification	PUI/	/BE 91/00048			
According	g to International Patent	t Classification (IPC) or to both Nationa	n symbols apply, indicate all)*				
Int.C	1.5		61 K 7/28				
II. FIELD	S SEARCHED			•			
		Minimum Docs	umentation Searched?				
Classifica	ation System		Classification Symbols				
Int.C1.5		A 61 K					
		Documentation Searched oth to the Extent that such Documen	ner than Minimum Documentation as are Included in the Fields Searched ⁸				
- Pagu			·				
		D TO BE RELEVANT ⁹					
Category °	Citation of Do	cument, 11 with indication, where appro-	priate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No.13			
X	EP,A,03 1990, s 29-47;	1-24					
A	WO,A,89 BRUXELL page 28 line 21	1-24					
A	Chemica 1970 (C "Peroxi 129, ab 167(391	1-24					
A	EP,A,01 1987, s example	3 January 2, lines 23-32;	1-24				
			-/-				
considered to be of particular relevance E cariler document but published on or after the international filling date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filling data but			"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document member of the same patent family.				
v. certif							
ate of the	Actual Completion of the	laternational Search	Date of Mailing of this International Searc	h Report			
n-demoring	04-10-19	91	0 5 NOV 1991				
area martinitati		N PATENT OFFICE	Signature of Authorized Officer Mme N. KUIPER				

Page 2 PCT/BE 91/00048

			PCT/BE 91/00048
	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	(CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)	Relevant to Claim No.
Category ° .	Citation of Document, with indication	n, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No.
Α .	EP,A,0133736 (LACLED PRODUCS, INC.) 5 February 1,2,9,17 (cited in the	uary 1986, see claims	1-24
P,X	1991 (Columbus, Ohio, "Virucidal effect of human immunodeficiency role in heterosexual	ol. 115, no. 7, 2 September US) S.J. Klebanoff et al.: Lactobaccilus acidophilus on y virus type I: possible transmission", see page 604, Exp. Med. 1991, 174(1),	1-24
Ì			
	•		
			- 10 mg
	•		

ų.

FURTHER	INFOR	ON CONTINUE	D EDOM THE	SECOND SHEE	Inte	nalplication	No. PCT/ BE91 /0004
			D INOM INC	SECOND SHEE	<u> </u>		
		**					
						=	
		•					
1							
v. X obs	ERVATION	WHERE CERTA	IN CLAIMS W	ÆRE FOUND UI	NSEARCH	IABLE 1	
This Internation	nal search repo	rt has not been es	tablished in respe	ct of certain claims	under Articl	a 17(2)(a) for the follow	WING TRAKONS'
i. L∕∆iClaim n	numbers ity, namely:	25-30	•				red to be searched by this
See	PCT Rule	39.1(iv)					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Meth	ods for	treatment	of the hu	man or anim	al bod	v	
by s	urgery o	r therapy,	as well	as diagnost	ic met	hods	
2. Claim n	umbers			.			
with the	e prescribed re	uirements to such	an extent that no	pecause they meaningful Internal	/ relate to pi tional searci	arts of the Internationa h can be carried out, s	application that do not comply pecifically:
							•
a. Claim nu	umbers			hersing the	see donord	lenė atri— à	
THE SECO	and third s	intences of PCT Ri	ule 6.4(a).	oodasa ulay	are depend	ent claims and are no	drafted in accordance with
VI. OBSE	RVATIONS	WHERE UNITY	OF INVENTIO	N IS LACKING	2	" 	
				this international a		s follows:	
	-• .						
I. As all red	guired addition	ti tezoch fana war	a Handie meta here	.			
of the in	ternational app	ication	e unitary para by t	na applicant, this in	ternational :	search report covers a	il searchable claims.
As only s	ome of the req	uired additional sc	arch fees were tis	maly said by the and	dicted this	international search re	
mose cia	sims of the Inte	mational applicati	on for which fees	mery paid by the app were paid, specifica	My claims:	international search M	port covers only.
П.							
No requir. استا the inven	red additional s tion first menti	earch fees were til oned in the claims	mely paid by the a	applicant, Conseque	ntly, this int	arnational search repo	et is restricted to.
			,	- In the state of		•	
Пасача							
invite pay	archable claim: ymant of any a	; could be searche Iditional fee.	d without effort ju	stifying an addition:	el fee, the in	iternational Searching	Authority did not
lemark on Pi	rotest						
The addition	ional search fe	s were accompani	ied by applicant's	profest.			
		the payment of ad					ľ
				ULC	I AV	AILABLE	-COPY
m PCT/ISA/21	0 (supplemen	tal sheet (01)	004400 0004	DLJ	1 1/4	/ /i == /== ===	-

Form PCT/ISA/210 (supplemental sheet (2)) - P9412B 05/91

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

BE 9100048

SA 49101

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 24/10/91
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0361908	04-04-90	AU-A- WO-A-	4402589 9003185	18-04-90 05-04-90	
WO-A- 8912457	28-12-89	FR-A- EP-A- JP-T-	2632525 0372063 3501327	15-12-89 13-06-90 28-03-91	
EP-A- 0127605	05-12-84	AT-A- CA-A-	382078 1211709	12-01-87 23-09-86	
EP-A- 0133736	06-03-85	US-A- US-A- JP-A-	4537764 4564519 59231011	27-08-85 14-01-86 25-12-84	